(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2002 年9 月6 日 (06.09.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/068440 A1

(51) 国際特許分類⁷: **C07H 17/02**, C07D 233/70, A61K 31/7056, A61P 43/00, 3/10, 3/04, 3/06, 9/10, 9/12, 9/04, 7/10, 19/06

(21) 国際出願番号:

PCT/JP02/01708

(22) 国際出願日:

2002年2月26日(26.02.2002)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2001-053085 2001 年2 月27 日 (27.02.2001) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): キッセイ薬品工業株式会社 (KISSEI PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒399-8710 長野県 松本市 芳野19 番48号 Nagano (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 伏見信彦 (FUSHIMI,Nobuhiko) [JP/JP]; 〒390-0313 長野県 松 本市 岡田下岡田89-6 Nagano (JP). 藤倉 秀紀 (FU-JIKURA,Hideki) [JP/JP]; 〒390-0851 長野県 松本市 大字島内4152-1 モダニティパレス望月101 Nagano (JP). 西村 俊洋 (NISHIMURA,Toshihiro) [JP/JP]; 〒 399-8304 長野県 南安盎郡 穂高町大字柏原 4511 Nagano (JP). 勝野 健次 (KATSUNO, Kenji) [JP/JP]; 〒399-0601 長野県 上伊那郡 辰野町大字小野 272-1 Nagano (JP). 伊佐治 正幸 (ISAJI, Masayuki) [JP/JP]; 〒399-0704 長野県 塩尻市 広丘郷原 1763-189 Nagano (JP).

- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

-- 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: GLYCOPYRANOSYLOXYPYRAZOLE DERIVATIVES AND MEDICINAL USE THEREOF

(54) 発明の名称: グルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびその医薬用途

$$R^3$$
 R^4
 R^5
 R^5
 R^5
 R^5
 R^5
 R^5
 R^5

(57) Abstract: Glucopyranosyloxypyrazole derivatives represented by the following general formula (I) expressing an excellent human SGLT2 activity inhibitory effect and thus being useful as preventives or remedies for diseases caused by hyperglycemia such as diabetes, diabetic complications and obesity, pharmacologically acceptable salts thereof, prodrugs thereof, production intermediates thereof and medicinal use of the same: (I) wherein R¹, R² and R³ represent each hydrogen or halogeno; R⁴ represents lower alkyl or lower haloalkyl; and R⁵ represents hydrogen, lower alkyl, lower alkoxy, lower alkylthio, etc.

(57) 要約:

本発明は、優れたヒトSGLT2活性阻害作用を発現し、糖尿病、糖尿病性 合併症、肥満症等の高血糖症に起因する疾患の予防又は治療薬として有用な、

一般式

$$R^3$$
 R^4
 R^5
 R^5
 R^5
 R^5
 R^5
 R^5
 R^5

 $(R^1, R^2 \text{ 及び} R^3 \text{ は水素原子又はハロゲン原子であり}, R^4 \text{ は低級アルキル基 又はハロ低級アルキル基であり}, R^5 は水素原子、低級アルキル基、低級アルコ キシ基、低級アルキルチオ基等) で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、 及びその製造中間体並びにその医薬用途を提供するものである。$

明細書

グルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびその医薬用途

5 技術分野

15

20

本発明は、医薬品として有用なグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、及びその製造中間体並びにその医薬用途に関するものである。

さらに詳しく述べれば、本発明は、ヒトSGLT2活性阻害作用を発現し、 10 糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症等の予防又は治療剤として有用な、一般式

$$R^{3}$$
 R^{2}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}

〔式中の R^1 、 R^2 および R^3 は同じでも異なっていてもよく、それぞれ水素原子またはハロゲン原子であり、 R^4 は低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、 R^5 は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキール基、環状低級アルコキシ基、環状低級アルキリデンメチル基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を $1\sim4$ 個環内に含む5または6 員環の芳香族複素環基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種または同種の置換基を $1\sim3$ 個有していてもよいフェニル基、または一般式HO-A-(式中のAは低級アルキレン基である)で表されるダルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはそれる基である〕で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはそ

の薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、及びその製造中間 体並びにその医薬用途に関するものである。

背景技術

15

20

25

5 糖尿病は食生活の変化や運動不足を背景とした生活習慣病の一つである。それ故、糖尿病患者には食事療法や運動療法が実施されているが、充分なコントロールや継続的実施が困難な場合、薬物療法が併用されている。現在、抗糖尿病薬としては、ビグアナイド薬、スルホニルウレア薬やインスリン感受性増強薬などが使用されている。しかしながら、ビグアナイド薬には乳酸アシドーシス、スルホニルウレア薬には低血糖、インスリン感受性増強薬には浮腫などの副作用が認められることがある上、肥満化を促進させることが懸念されている。そのため、このような問題を解消すべく新しい作用機序による抗糖尿病薬の開発が嘱望されている。

近年、腎臓において過剰な糖の再吸収を阻害することで尿糖の排泄を促進させて血糖値を低下させる、新しいタイプの抗糖尿病薬の研究開発が推進されている(J. Clin. Invest., Vol. 79, pp. 1510-1515 (1987))。また、腎臓の近位尿細管のS1領域にSGLT2(ナトリウム依存性グルコース輸送体2)が存在し、このSGLT2が糸球体ろ過された糖の再吸収に主として関与していることが報告されている(J. Clin. Invest., Vol. 93, pp. 397-404 (1994))。それ故、ヒトSGLT2を阻害することにより腎臓での過剰な糖の再吸収を抑制し、尿から過剰な糖を排泄させて血糖値を正常化することができる。従って、強力なヒトSGLT2活性阻害作用を有し、新しい作用機序による抗糖尿病薬の早期開発が待望される。また、このような尿糖排泄促進薬は過剰な血糖を尿から排泄させるため、体内での糖の蓄積が減少することから、肥満症の防止又は軽減効果や利尿効果も期待できる。更には、高血糖症に起因し、糖尿病や肥満症の進展に伴い発症する各種の関連疾患にも有用であると考えられる。

ピラゾール骨格を有する化合物として、WAY-123783が正常マウス

において尿糖排泄量を増加させたことが記載されているが、ヒトにおける作用 効果については何ら記載されていない(J. Med. Chem. Vol. 39, pp. 3920-3928 (1996))。

5 発明の開示

本発明者らは、ヒトSGLT2活性阻害作用を有する化合物を見出すべく鋭意検討した結果、前記一般式(I)で表される化合物が優れたヒトSGLT2阻害活性を発現するという知見を得、本発明を成すに至った。

本発明は、ヒトSGLT2括性阻害作用を発揮し、腎臓での糖の再吸収を抑制し過剰な糖を尿中に排泄させることにより、優れた血糖低下作用を発現する、下記のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体、その薬理学的に許容される塩、そのプロドラッグ、及びその製造中間体並びにその医薬用途を提供するものである。

即ち、本発明は、一般式

$$R^3$$
 R^4
 R^5
 R^5
 R^5
 R^5
 R^5
 R^5
 R^5

15

20

10

〔式中の R^1 、 R^2 および R^3 は同じでも異なっていてもよく、それぞれ水素原子またはハロゲン原子であり、 R^4 は低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、 R^5 は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキリデンメチル基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を $1\sim4$ 個環内に含む5または6員環の芳香族複素環基、またはハロゲン原子および水酸

WO 02/068440 PCT/JP02/01708

4

基から選択される異種または同種の置換基を1~3個有していてもよいフェニル基、または一般式HO-A-(式中のAは低級アルキレン基である)で表される基である」で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグに関するものである。

また、本発明は、前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラ ゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッ グを有効成分として含有する医薬組成物、ヒトSGLT2活性阻害薬および高 血糖症に起因する疾患の予防又は治療薬に関するものである。

5

10

15

20

25

本発明は、前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール 誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有 効量投与することからなる、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療方法に関 するものである。

本発明は、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するための、前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグの使用に関するものである。

本発明は、(A) 前記一般式(I) で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(B) インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼ I I 阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチド1ー類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、

プロテインキナーゼC阻害薬、ィーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリ ウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF-κB阻害薬、脂質過酸化酵素 阻害薬、N-アセチル化-α-リンクト-アシッド-ジペプチダーゼ阻害薬、 インスリン様成長因子-I、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、 上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ -1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド、 Y-128、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA環元酵素阻害薬、フ ィブラート系化合物、β₃-アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイ ムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモ ン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソ 10 ームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害 薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素 阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナ トリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タ ンパク阳害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペ 15 プチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵 素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、 血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α2-アドレナリン受容体 アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ 化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤を組合わせてなる医薬に 20 関するものである。

本発明は、(A) 前記一般式(I) で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(B) インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ピグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼ I I 阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ

25

15

20

25

阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナ ーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素 キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1・ 類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、 アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、 プロテインキナーゼC阻害薬、アーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリ ウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF-κB阻害薬、脂質過酸化酵素 阻害薬、N-アセチル化-α-リンクト-アシッド-ジペプチダーゼ阻害薬、 インスリン様成長因子ーI、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、 上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ -1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド、 Y-128、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フ ィブラート系化合物、β3-アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイ ムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモ ン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソ ームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害 薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素 阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナ トリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タ ンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペ プチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵 素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、 血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α2ーアドレナリン受容体 アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ 化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤を有効量投与することか らなる、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療方法に関するものである。

本発明は、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するための、(A)前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾー

ル誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、 および(B)インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、イン スリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、イン スリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペ プチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B 5 阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース-6-ホスファターゼ 阻害薬、フルクトースーピスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナ ーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素 キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1 類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、 10 アミリンアゴニスト、アルドース環元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、 プロテインキナーゼC阻害薬、アーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリ ウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF-κB阻害薬、脂質過酸化酵素 阻害薬、N-アセチル化-α-リンクト-アシッド-ジペプチダーゼ阻害薬、 インスリン様成長因子ーI、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、 15 上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ -1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド、 Y-128、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA環元酵素阻害薬、フ ィブラート系化合物、ββーアドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイ ムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモ 20 ン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソ ームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害 薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素 阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナ トリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タ 25 ンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペ プチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵 素阳害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、

血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、 α_2 -アドレナリン受容体 アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ 化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤の使用に関するものであ る。

5 更に、本発明は、一般式

10

15

$$R^3$$
 R^4
 R^4
 R^4
 R^4
 R^4
 R^4
 R^4

「式中のTは 2、 3、 4、 6 ーテトラーOーアセチルー β -Dーグルコピラノシル基であり、 R^1 、 R^2 および R^3 は同じでも異なっていてもよく、それぞれ水素原子またはハロゲン原子であり、 R^4 は低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、Rは水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキリデンメチル基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を 1~4個環内に含む 5 または 6 員環の芳香族複素環基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種または同種の置換基を 1~3個有していてもよいフェニル基、または一般式 P^{10} -O-A-(式中の P^{10} は水素原子または水酸基の保護基であり、Aは低級アルキレン基である)で表される基である〕で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその塩、並びに一般式

$$\begin{array}{c|c}
R^2 \\
R^3 \\
R^4 \\
R
\end{array}$$
(IV)

「式中の R^1 、 R^2 および R^3 は同じでも異なっていてもよく、それぞれ水素原子またはハロゲン原子であり、 R^4 は低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、R は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキリデンメチル基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を $1\sim4$ 個環内に含む5 または6 員環の芳香族複素環基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種または同種の置換基を $1\sim3$ 個有していてもよいフェニル基、または一般式 $P^{10}-O-A-$ (式中の P^{10} は水素原子または水酸基の保護基であり、Aは低級アルキレン基である)で表される基である〕で表されるベンジルピラゾール誘導体またはその塩に関するものである。

上記グルコピラノシルオキシピラゾール誘導体のプロドラッグとしては、例 えば、一般式

15 〔式中のPは水素原子またはプロドラッグを構成する基であり、R¹、R² およびR³ は同じでも異なっていてもよく、それぞれ水素原子またはハロゲン原子であり、R⁴ は低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、R⁶ は水素原子、低級アルキル基、低級アルキル基、ハロ低級アルキル基、ハロ低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルコ20 キシ基、環状低級アルキリデンメチル基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を1~4個環内に含む5または6

WO 02/068440 PCT/JP02/01708

員環の芳香族複素環基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種 または同種の置換基を1~3個有していてもよいフェニル基、または一般式P1 -O-A-(式中の P^1 は水素原子またはプロドラッグを構成する基であり、Aは低級アルキレン基である)で表される基であり、但し、PおよびR⁶のうち少 なくとも一つにプロドラッグを構成する基を有している〕で表される化合物を 挙げることができる。

本発明において、プロドラッグとは、生体内において活性本体である前記一 般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体に変換される 化合物をいう。プロドラッグを構成する基としては、例えば、低級アシル基、 低級アルコキシ低級アシル基、低級アルコキシカルボニル低級アシル基、低級 アルコキシカルボニル基、低級アルコキシ低級アルコキシカルボニル基等のプ ロドラッグにおいて通常使用することができる水酸基の保護基を挙げることが できる。

10

25

本発明において、低級アルキル基とは、メチル基、エチル基、プロピル基、 15 イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、secーブチル基、tertーブ チル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、 tertーペンチル 基、ヘキシル基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のアルキル基をい う。低級アルコキシ基とは、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプ ロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-プトキシ基、ペンチルオキシ基、イソペンチルオキシ基、ネオペンチルオキシ 20 基、 tertーペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基等の炭素数1~6の直鎖 状または枝分かれ状のアルコキシ基をいう。低級アルキルチオ基とは、メチル チオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基、ブチルチオ基、 イソプチルチオ基、secーブチルチオ基、tertーブチルチオ基、ペンチ ルチオ基、イソペンチルチオ基、ネオペンチルチオ基、 *tert*-ペンチルチ オ基、ヘキシルチオ基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のアルキル チオ基をいう。低級アルキレン基とは、メチレン基、エチレン基、トリメチレ ン基、プロピレン基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のアルキレン

基をいう。低級アルケニル基とは、アリル基、2-プテニル基、2-メチルア リル基等の炭素数3~6の直鎖状または枝分かれ状のアルケニル基をいう。環 状低級アルキル基とは、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル 基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基等の3~7員環の環状アルキル基を いう。環状低級アルコキシ基とは、シクロプロピルオキシ基、シクロブチルオ キシ基、シクロペンチルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基、シクロヘプチル オキシ基等の3~7員環の環状アルコキシ基をいう。環状低級アルキリデンメ チル基とは、シクロプロピリデンメチル基、シクロブチリデンメチル基、シク ロペンチリデンメチル基、シクロヘキシリデンメチル基等の3~6員環の環状 10 アルキリデンメチル基をいう。ハロゲン原子とはフッ素原子、塩素原子、臭素 原子またはヨウ素原子をいう。ハロ低級アルキル基とは、異種または同種の1 ~3個の上記ハロゲン原子で置換された上記低級アルキル基をいう。低級アシ ル基とは、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、イソブチリル基、ピバ ロイル基、ヘキサノイル基、シクロヘキシルカルボニル基等の炭素数2~7の 直鎖状、枝分かれ状または環状のアシル基をいう。低級アルコキシ低級アシル 15 基とは、上記低級アルコキシ基で置換された上記低級アシル基をいう。低級ア ルコキシカルボニル基とは、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、 プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、ブトキシカルボニル ・基、イソプトキシカルボニル基、 sec-ブトキシカルボニル基、 tert-20 ブトキシカルボニル基、ペンチルオキシカルボニル基、イソペンチルオキシカ ルボニル基、ネオペンチルオキシカルボニル基、 tertーペンチルオキシカ ルボニル基、ヘキシルオキシカルボニル基、シクロヘキシルオキシカルボニル 基等の炭素数2~7の直鎖状、枝分かれ状または環状のアルコキシカルポニル 基をいう。低級アルコキシカルボニル低級アシル基とは、3-(エトキシカル ボニル)プロピオニル基等の上記低級アルコキシカルボニル基で置換された上 25 記低級アシル基をいう。低級アルコキシ低級アルコキシカルボニル基とは、2 ーメトキシエトキシカルボニル基等の上記低級アルコキシ基で置換された上記 低級アルコキシカルボニル基をいう。酸素原子、硫黄原子および窒素原子から

選択される異種または同種のヘテロ原子を1~4個環内に含む5または6員環の芳香族複素環基とは、フラン、チオフェン、ピロール、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、ピラゾール、イミダゾール、フラザン、テトラゾール、ピリジン、ピリダジン、ピリミジン、ピラジン、トリアジン等の芳香族複素環基から誘導される1価の基をいう。水酸基の保護基とは、ペンジル基、メトキシメチル基、アセチル基等の一般的な有機合成反応において用いられる水酸基の保護基をいう。

本発明の前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体及びそのプロドラッグは、例えば、以下の方法に従い製造することができる。

(式中の P^0 はプロドラッグを構成する基であり、Xは臭素原子、塩素原子等の 脱離基であり、YはMgBr、MgC1、MgIまたはリチウム原子であり、 $R \times R^1 \times R^2 \times R^3 \times R^4 \times R^5$ およびTは前記と同じ意味をもつ)

工程1 5

前記一般式(V)で表されるジチオ炭酸エステル化合物を前記一般式(VI) で表されるケトン化合物と、不活性溶媒中、ナトリウムアミドなどの塩基の存 在下に縮合させることにより前記一般式(VII)で表される化合物を製造することができる。反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、Nルエンなどを挙げることができる。反応温度は通常-20 \sim 室温であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 30%間である。

工程2

5

10

20

25

前記一般式(VIII)で表される化合物を前記一般式(VIII)で表されるフェニルヒドラジン化合物又はその塩と不活性溶媒中、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミンなどの塩基の存在下に縮合させることにより前記一般式(IX)で表されるN-フェニルピラゾール誘導体を製造することができる。反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、アセトニトリルなどを挙げることができる。反応温度は通常 0 \mathbb{C} \sim 還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 1 時間 \sim 1 日間である。

15 工程3

前記一般式(IX)で表されるN-7ェニルピラゾール誘導体をオキシ塩化リンを用いて、不活性溶媒中、Vilsmeier反応を行うことにより相当する前記一般式(X)で表される化合物を製造することができる。反応に用いられる溶媒としては、例えば、N, N-ジメチルホルムアミドなどを挙げることができ、反応温度は通常 0 \mathbb{C} \mathbb{C}

工程4

前記一般式(X)で表される化合物と前記一般式(XI)で表されるグリニャール試薬またはリチウム試薬を、不活性溶媒中、縮合させることにより前記一般式(XII)で表される化合物を製造することができる。反応に用いられる溶媒としては、例えば、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常−78℃~室温であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30

分間~1日間である。

工程5

前記一般式(XII)で表される化合物を、不活性溶媒中、塩酸等の酸の存在下または非存在下、パラジウム炭素粉末等のパラジウム系触媒を用いて接触 還元し、硫黄原子を有している前記一般式(XII)で表される化合物においては、必要に応じて更にトリフルオロ酢酸およびジメチルスルフィドの水溶液中、通常0℃~還流温度にて30分間~1日間酸処理することにより、前記一般式(IV)で表される本発明のベンジルピラゾール誘導体を製造することができる。接触還元に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、酢酸、イソプロパノール、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。また、得られた前記一般式(IV)で表される化合物は常法に従いその塩に変換した後、工程6において使用することもできる。

15 工程 6

前記一般式(IV)で表される化合物をアセトブロモーαーDーグルコースを用いて、水と不活性溶媒中、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸カリウムなどの塩基およびペンジルトリ(nープチル)アンモニウムクロリド、ペンジルトリ(nープチル)アンモニウムブロミド、テトラ(nープチル)アンモニウム硫酸水素塩などの相間移動触媒の存在下、配糖化することにより前記一般式(III)で表される本発明のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体を製造することができる。配糖化反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、塩化メチレン、トルエン、ペンゾトリフルオリドなどを挙げることができる。反応温度は通常0℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。また、得られた前記一般式(III)で表される化合物は常法に従いその塩に変換した後、工程7において使用することもできる。

尚、出発原料である本発明の前記一般式(IV)で表される化合物には、以

下に示す2種類の互変異性体が存在し、反応条件の相違により状態が変化する。 本発明の前記一般式(IV)で表される化合物には、下記の何れの状態の化合物も包含される。

5 工程7

前記一般式(I I I)で表される化合物をアルカリ加水分解させた後、必要に応じて常法に従い水酸基の保護基を除去することにより、前記一般式(I)で表される本発明のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体を製造することができる。加水分解反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶媒などを挙げることができ、塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシドなどを挙げることができる。反応温度は通常 0 ℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 3 0 分間~1 日間である。

15 工程8

10

20

前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体の水酸基に、例えば、前記一般式(XIII)で表される水酸基への保護基導入試薬を用いて、常法に従い通常プロドラッグにおいて使用可能な水酸基を導入することにより前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体のプロドラッグ(前記一般式(II)のプロドラッグを含む)を製造することができる。

前記製造方法において得られる本発明の前記一般式(I)で表されるグルコ ピラノシルオキシピラゾール誘導体及びそのプロドラッグは、慣用の分離手段

10

15

である分別再結晶法、クロマトグラフィーを用いた精製法、溶媒抽出法、固相抽出法等により単離精製することができる。

本発明の前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびそのプロドラッグは、常法により、その薬理学的に許容される塩とすることができる。このような塩としては、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等の鉱酸との酸付加塩、ギ酸、酢酸、アジピン酸、クエン酸、フマル酸、マレイン酸、オレイン酸、乳酸、ステアリン酸、コハク酸、酒石酸、プロピオン酸、酪酸、シュウ酸、マロン酸、リンゴ酸、炭酸、グルタミン酸、アスパラギン酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸等の有機酸との酸付加塩、2-アミノエタノール、ピペリジン、モルホリン、ピロリジン等の有機アミンとの塩、ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩、マグネシウム塩等の無機塩基との塩を挙げることができる。

本発明の前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびそのプロドラッグには、水やエタノール等の医薬品として許容される溶媒との溶媒和物も含まれる。

本発明の前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびそのプロドラッグのうち、不飽和結合を有する化合物には、2つの幾何異性体が存在するが、本発明においてはシス(Z)体の化合物またはトランス(E)体の化合物のいずれの化合物を使用してもよい。

20 本発明の前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびそのプロドラッグのうち、グルコピラノシルオキシ部分を除き不斉炭素原子を有する化合物には、R配置の化合物とS配置の化合物の2種類の光学異性体が存在するが、本発明においてはいずれの光学異性体を使用してもよく、それらの光学異性体の混合物であっても構わない。

25 本発明の前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびそのプロドラッグは、優れたヒトSGLT2活性阻害作用を発現することができる。一方、WAY-123783はヒトSGLT2活性阻害作用が極めて弱く、ヒトSGLT2活性阻害剤として満足な効果は期待できるもの

WO 02/068440 PCT/JP02/01708

ではない。このように、本発明のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびそのプロドラッグは、糖尿病、糖尿病性合併症(例えば、網膜症、神経障害、腎症、潰瘍、大血管症)、肥満症、高インスリン血症、糖代謝異常、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫、高尿酸血症、痛風等の高血糖症に起因する疾患の予防または治療薬として極めて有用である。

また、本発明の化合物は、SGLT2活性阻害薬以外の少なくとも1種の薬 剤と適宜組み合わせて使用することもできる。本発明の化合物と組み合わせて 使用できる薬剤としては、例えば、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、 ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体 10 アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダ ーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシン ホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース -6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースーピスホスファターゼ阻害薬、ピ ルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール 15 (D-chiroinositol)、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、 グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様 ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、 アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物 (advanced glycat 20 ion endproducts) 生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、 r-アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、 転写因子 $NF-\kappa$ B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化 $-\alpha-$ リ ンクトーアシッドージペプチダーゼ(N-acetylated-α-lin ked-acid-dipeptidase)阻害薬、インスリン様成長因子 - I、血小板由来成長因子(PDGF)、血小板由来成長因子(PDGF)類緣 25 体(例えば、PDGF-AA、PDGF-BB、PDGF-AB)、上皮増殖因 子(EGF)、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシー 1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル(bimoclom

ο 1)、スロデキシド(sulodexide)、Y-128、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、β3-アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロールアシスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンで換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α2-アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬、尿アルカリ化薬等を挙げることができる。

15 本発明の化合物と上記の薬剤を1種類又はそれ以上組合わせて使用する場合、 本発明は、単一の製剤としての同時投与、別個の製剤としての同一又は異なる 投与経路による同時投与、及び別個の製剤としての同一又は異なる投与経路に よる間隔をずらした投与のいずれの投与形態を含み、本発明の化合物と上記の 薬剤を組合わせてなる医薬とは、上記の如く単一製剤としての投与形態や別個 の製剤を組み合わせた投与形態を含む。

本発明の化合物は、1種類又はそれ以上の上記薬剤と適宜組合わせて使用することにより、上記疾患の予防又は治療上相加効果以上の有利な効果を得ることができる。または、同様に、単独に使用する場合に比較してその使用量を減少させたり、或いは併用するSGLT2活性阻害薬以外の薬剤の副作用を回避又は軽減させることができる。

組合わせて使用される薬剤の具体的な化合物や処置すべき好適な疾患について下記の通り例示するが、本発明の内容はこれらに限定されるものではなく、 具体的な化合物においてはそのフリー体、及びその又は他の薬理学的に許容さ れる塩を含む。

インスリン感受性増強薬としては、トログリタゾン、塩酸ピオグリタゾン、 マレイン酸ロシグリタゾン、ダルグリタゾンナトリウム、GI-262570、 イサグリタゾン (isaglitazone)、LG-100641、NC-2 100、T-174、DRF-2189、CLX-0921、CS-011、 5 GW-1929、シグリタゾン、エングリタゾンナトリウム、NIP-221 等のペルオキシソーム増殖薬活性化受容体γアゴニスト、GW-9578、B M-170744等のペルオキシソーム増殖薬活性化受容体αアゴニスト、G . W-409544、KRP-297、NN-622、CLX-0940、LR 10 -90、SB-219994、DRF-4158、DRF-MDX8等のペル オキシソーム増殖薬活性化受容体 α $/ \gamma$ アゴニスト、ALRT - 268、AG N-4204, MX-6054, AGN-194204, LG-100754, ベクサロテン(bexarotene)等のレチノイドX受容体アゴニスト、 及びレグリキサン、ONO-5816、MBX-102、CRE-1625、 15 FK-614、CLX-0901、CRE-1633、NN-2344、BM -13125、BM-501050、HQL-975、CLX-0900、M BX-668、MBX-675、S-15261、GW-544、AZ-24 2、LY-510929、AR-H049020、GW-501516等のそ の他のインスリン感受性増強薬が挙げられる。インスリン感受性増強薬は、特 には糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症、糖代謝異常、高脂 20 質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテ ローム性動脈硬化症症の処置に好ましく、また抹消におけるインスリン刺激伝 達機構の異常を改善することにより、血中グルコースの組織への取り込みを亢 進し血糖値を低下させることから、糖尿病、高インスリン血症、糖代謝異常の 25 処置に更に好ましい。

糖吸収阻害薬としては、アカルボース、ボグリボース、ミグリトール、CK D-711、エミグリテート、MDL-25,637、カミグリボース、MD L-73,945等の α -グルコシダーゼ阻害薬、AZM-127等の α -ア

15

20

25

ミラーゼ阻害薬等が挙げられる。糖吸収阻害剤は、特には糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症、糖代謝異常の処置に好ましく、また食物中に含まれる炭水化物の消化管における酵素消化を阻害し、体内へのグルコースの吸収を遅延または阻害することから、糖尿病、糖代謝異常の処置に更に好ましい。

ビグアナイド薬としては、フェンホルミン、塩酸ブホルミン、塩酸メトホルミン等が挙げられる。ビグアナイド剤は、特には糖尿病、糖尿病性合併症、高インスリン血症、糖代謝異常の処置に好ましく、また肝臓における糖新生抑制作用や組織での嫌気的解糖促進作用あるいは抹消におけるインスリン抵抗性改善作用などにより、血糖値を低下させることから、糖尿病、高インスリン血症、糖代謝異常の処置に更に好ましい。

インスリン製剤としては、ヒトインスリン、ヒトインスリン類縁体、動物由来のインスリンが挙げられる。インスリン製剤は、特には糖尿病、糖尿病性合併症、糖代謝異常の処置に好ましく、糖尿病、糖代謝異常の処置に更に好ましい。

グルカゴン受容体アンタゴニストとしては、BAY-27-9955、NN C-92-1687等が挙げられ、インスリン受容体キナーゼ刺激薬としては、 TER-17411、L-783281、KRX-613等が挙げられ、トリ WO 02/068440 PCT/JP02/01708

ペプチジルペプチダーゼII阻害薬としては、UCL-1397等が挙げられ、 ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬としては、NVP-DPP728A、T SL-225、P-32/98等が挙げられ、プロテインチロシンホスファタ ーゼー1B阻害薬としては、PTP-112、OC-86839、PNU-1 77496等が挙げられ、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬としては、NN-4201、CP-368296等が挙げられ、フルクトースーピスホスファタ ーゼ阻害薬としては、R-132917等が挙げられ、ピルビン酸デヒドロゲ ナーゼ阻害薬としては、AZD-7545等が挙げられ、肝糖新生阻害薬とし ては、FR-225659等が挙げられ、グルカゴン様ペプチド-1類縁体と しては、エキセンジン-4 (exendin-4)、CJC-1131等が挙げ られ、グルカゴン様ペプチド-1アゴニストとしては、AZM-134、LY -315902が挙げられ、アミリン、アミリン類縁体またはアミリンアゴニ ストとしては、酢酸プラムリンチド等が挙げられる。これらの薬剤、グルコー スー6ーホスファターゼ阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵 素キナーゼー3阻害薬及びグルカゴン様ペプチドー1は、特には糖尿病、糖尿 病性合併症、高インスリン血症、糖代謝異常の処置に好ましく、糖尿病、糖代 謝異常の処置に更に好ましい。

5

10

15

20

25

アルドース還元酵素阻害薬としては、ガモレン酸アスコルビル、トルレスタット、エパルレスタット、ADN-138、BAL-ARI8、ZD-5522、ADN-311、GP-1447、IDD-598、フィダレスタット、ソルビニール、ポナルレスタット(ponalrestat)、リサレスタット(risarestat)、ゼナレスタット(zenarestat)、ミナルレスタット(minalrestat)、メトソルビニール、AL-1567、イミレスタット(imirestat)、M-16209、TAT、AD-5467、ゾポルレスタット、AS-3201、NZ-314、SG-210、JTT-811、リンドルレスタット(lindolrestat)が挙げられる。アルドース還元酵素阻害薬は、糖尿病性合併症組織において認められる持続的高血糖状態におけるポリオール代謝経路の亢進により過剰に蓄積される細

胞内ソルビトールをアルドース還元酵素を阻害することにより低下させること から、特には糖尿病性合併症の処理に好ましい。

終末糖化産物生成阻害薬としては、ピリドキサミン、OPB-9195、A LT-946、ALT-711、塩酸ピマゲジン等が挙げられる。終末糖化産 物生成阻害薬は、糖尿病状態における持続的高血糖により亢進される終末糖化 産物生成を阻害することにより細胞障害を軽減させるため、特には糖尿病性合 併症の処置に好ましい。

プロテインキナーゼC阻害薬としては、LY-333531、ミドスタウリン等が挙げられる。プロテインキナーゼC阻害薬は、糖尿病状態における持続的高血糖により認められるプロテインキナーゼC活性の亢進を抑制するため、特には糖尿病性合併症の処置に好ましい。

10

γ-アミノ酪酸受容体アンタゴニストとしては、トピラマート等が挙げられ、ナトリウムチャンネルアンタゴニストとしては、塩酸メキシレチン、オクスカルバゼピン等が挙げられ、転写因子NF-κB阻害薬としては、デクスリポタム(dexlipotam)等が挙げられ、脂質過酸化酵素阻害薬としては、メシル酸チリラザド等が挙げられ、N-アセチル化-α-リンクトーアシッドージペプチダーゼ阻害薬としては、GPI-5693等が挙げられ、カルニチン誘導体としては、カルニチン、塩酸レバセカルニン、塩化レボカルニチン、レボカルニチン、ST-261等が挙げられる。これらの薬剤、インスリン様の長因子ーI、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、ウリジン、5-ヒドロキシー1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド及びY-128は、特には糖尿病性合併症の処置に好ましい。

ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬としては、セリ バスタチンナトリウム、プラバスタチンナトリウム、ロバスタチン(1 o v a s t a t i n)、シンバスタチン、フルバスタチンナトリウム、アトルバスタチンカルシウム水和物、SC-45355、SQ-33600、CP-83101、BB-476、L-669262、S-2468、DMP-565、U-

10

15

20

20685、BAY-x-2678、BAY-10-2987、ピタバスタチンカルシウム、ロスバスタチンカルシウム、コレストロン(colestolone)、ダルバスタチン (dalvastatin)、アシテメート、メバスタチン、クリルバスタチン(crilvastatin)、BMS-180431、BMY-21950、グレンバスタチン、カルバスタチン、BMY-22089、ベルバスタチン(bervastatin)等が挙げられる。ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬は、特には高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症症の処置に好ましく、またヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素を阻害することにより血中コレステロールを低下させることから、高脂質血症、高コレステロール血症、アテローム性動脈硬化症症の処置に更に好ましい。

フィブラート系化合物としては、ベザフィブラート、ベクロブラート、ビニフィブラート、シプロフィブラート、クリノフィブラート、クロフィブラート、クロフィブラート、フェノフィブラート、ゲムフィブロジル、ニコフィブラート、ピリフィブラート、ロニフィブラート、シムフィブラート、テオフィブラート、AHL-157等が挙げられる。フィブラート系化合物は、特には高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症症の処置に好ましく、また肝臓におけるリポ蛋白リパーゼの活性化や脂肪酸酸化亢進により血中トリグリセリドを低下させることから、高脂質血症、高トリグリセリド血症、アテローム性動脈硬化症の処置に更に好ましい。

β₃-アドレナリン受容体アゴニストとしては、BRL-28410、SR-25 58611A、ICI-198157、ZD-2079、BMS-19444 9、BRL-37344、CP-331679、CP-114271、L-7 50355、BMS-187413、SR-59062A、BMS-2102 85、LY-377604、SWR-0342SA、AZ-40140、SB

-226552、D-7114、BRL-35135、FR-149175、BRL-26830A、CL-316243、AJ-9677、GW-427353、N-5984、GW-2696等が挙げられる。 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストは、特には肥満症、高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常の処置に好ましく、また脂肪における β_3 -アドレナリン受容体を刺激し脂肪酸酸化の亢進によりエネルギーを消費させることから、肥満症、高インスリン血症の処置に更に好ましい。

アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬としては、 10 NTE-122, MCC-147, PD-132301-2, DUP-129, U-73482, U-76807, RP-70676, P-06139, CP-113818、RP-73163、FR-129169、FY-038、E AB-309, KY-455, LS-3115, FR-145237, T-2 591、J-104127、R-755、FCE-28654、YIC-C8 -434、アバシミブ (avasimibe)、CI-976、RP-6447 15 7、F-1394、エルダシミブ (eldacimibe)、CS-505、C L-283546、YM-17E、レシミビデ (lecimibide)、44 7C88、YM-750、E-5324、KW-3033、HL-004、エ フルシミブ(eflucimibe)等が挙げられる。アシルコエンザイムA: コレステロールアシル基転移酵素阻害薬は、特には高脂質血症、高コレステロ 20 一ル血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常の処置に好ましく、またアシ ルコエンザイムA: コレステロールアシル基転移酵素を阻害することにより血 中コレステロールを低下させることから、高脂質血症、高コレステロール血症 の処置に更に好ましい。

25 甲状腺ホルモン受容体アゴニストとしては、リオチロニンナトリウム、レボ チロキシンナトリウム、KB-2611等が挙げられ、コレステロール吸収阻 害薬としては、エゼチミブ、SCH-48461等が挙げられ、リパーゼ阻害 薬としては、オルリスタット、ATL-962、AZM-131、RED-1

10

15

03004等が挙げられ、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬としては、エトモキシル等が挙げられ、スクアレン合成酵素阻害薬としては、SDZ-268-198、BMS-188494、A-87049、RPR-101821、ZD-9720、RPR-107393、ER-27856等が挙げられ、ニコチン酸誘導体としては、ニコチン酸、ニコチン酸アミド、ニコモール、ニセリトロール、アシピモクス、ニコランジル等が挙げられ、胆汁酸吸着薬としては、コレスチラミン、コレスチラン、塩酸コレセベラム、GT-102-279等が挙げられ、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬としては、264W94、S-8921、SD-5613等が挙げられ、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬としては、PNU-107368E、SC-795、JTT-705、CP-529414等が挙げられる。これらの薬剤、プロブコール、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬及び低比重リポ蛋白受容体増強薬は、特には高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常の処置に好ましい。

食欲抑制薬としては、モノアミン再吸収阻害薬、セロトニン再吸収阻害薬、セロトニン放出刺激薬、セロトニンアゴニスト (特に5HT_{2C}-アゴニスト)、ノルアドレナリン再吸収阻害薬、ノルアドレナリン放出刺激薬、α₁-アドレナリン受容体アゴニスト、β₂-アドレナリン受容体アゴニスト、ドーパミンアゴ 20 ニスト、カンナビノイド受容体アンタゴニスト、 γ-アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、 H₃-ヒスタミンアンタゴニスト、 L-ヒスチジン、レプチン、レプチン、サン類縁体、レプチン受容体アゴニスト、メラノコルチン受容体アゴニスト (特にMC3-Rアゴニスト、MC4-Rアゴニスト)、α-メラニン細胞刺激ホルモン、コカイン-アンドアンフェタミン-レギュレーテドトランスクリプト、マホガニータンパク、エンテロスタチンアゴニスト、カルシトニン、カルシトニン遺伝子関連ペプチド、ボンベシン、コレシストキニンアゴニスト (特にCCK-Aアゴニスト)、コルチコトロピン放出ホルモン、コルチコトロピン放出ホルモンが関縁体、コルチコトロピン放出ホルモンアゴニスト、ウロコルチン、

ソマトスタチン、ソマトスタチン類縁体、ソマトスタチン受容体アプニスト、 下垂体アデニレートシクラーゼ活性化ペプチド、脳由来神経成長因子、シリア リーニュートロピックファクター、サイロトロピン放出ホルモン、ニューロテ ンシン、ソーバジン、ニューロペプチドYアンタゴニスト、オピオイドペプチ ドアンタゴニスト、ガラニンアンタゴニスト、メラニンーコンセントレイティ 5 ングホルモン受容体アンタゴニスト、アグーチ関連蛋白阻害薬、オレキシン受 容体アンタゴニスト等が挙げられる。具体的には、モノアミン再吸収阻害薬と しては、マジンドール等が挙げられ、セロトニン再吸収阻害薬としては、塩酸 デクスフェンフルラミン、フェンフルラミン、塩酸シブトラミン、マレイン酸 10 フルボキサミン、塩酸セルトラリン等が挙げられ、セロトニンアゴニストとし ては、イノトリプタン、(+)ノルフェンフルラミン等が挙げられ、ノルアドレ ナリン再吸収阻害薬としては、ブプロピオン、GW-320659等が挙げら れ、ノルアドレナリン放出刺激薬としては、ロリプラム、YM-992等が挙 げられ、β2-アドレナリン受容体アゴニストとしては、アンフェタミン、デキ 15 ストロアンフェタミン、フェンテルミン、ペンズフェタミン、メタアンフェタ ミン、フェンジメトラジン、フェンメトラジン、ジエチルプロピオン、フェニ ルプロパノールアミン、クロベンゾレックス等が挙げられ、ドーパミンアゴニ ストとしては、ER-230、ドプレキシン、メシル酸プロモクリプチンが挙 げられ、カンナビノイド受容体アンタゴニストとしては、リモナバント等が挙 げられ、アーアミノ酪酸受容体アンタゴニストとしては、トピラマート等が挙 20 げられ、Ha-ヒスタミンアンタゴニストとしてはGT-2394等が挙げられ、 レプチン、レプチン類縁体またはレプチン受容体アゴニストとしては、LY-355101等が挙げられ、コレシストキニンアゴニスト(特にCCK-Aア ゴニスト) としては、SR-146131、SSR-125180、BP-3. 200, A-71623, FPL-15849, GI-248573, GW-25 7178、GI-181771、GW-7854、A-71378等が挙げら れ、ニューロペプチドYアンタゴニストとしては、SR-120819-A、 PD-160170, NGD-95-1, BIBP-3226, 1229-U

20

-91、CGP-71683、BIBO-3304、CP-671906-01、J-115814等が挙げられる。食欲抑制薬は、特には糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症、糖代謝異常、高脂血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫、高尿酸血症、痛風の処置に好ましく、また中枢の食欲調節系における脳内モノアミンや生理活性ペプチドの作用を促進あるいは阻害することによって食欲を抑制し、摂取エネルギーを減少させることから、肥満症の処置に更に好ましい。

アンジオテンシン変換酵素阻害薬としては、カプトプリル、マレイン酸エナ 5プリル、アラセプリル、塩酸デラプリル、ラミプリル、リシノプリル、塩酸 イミダプリル、塩酸ベナゼプリル、セロナプリルー水和物、シラザプリル、フォシノプリルナトリウム、ペリンドプリルエルブミン、モベルチプリルカルシウム、塩酸キナプリル、塩酸スピラプリル、塩酸テモカプリル、トランドラプリル、ゾフェノプリルカルシウム、塩酸モエキシプリル(moexipril)、レンチアプリル、等が挙げられる。アンジオテンシン変換酵素阻害薬は、特に は糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましい。

中性エンドペプチダーゼ阻害薬としては、オマパトリラート、MDL-100240、ファシドトリル (fasidotril)、サムパトリラート、GW-660511X、ミキサンプリル (mixanpril)、SA-7060、E-4030、SLV-306、エカドトリル等が挙げられる。中性エンドペ

E-4030、SLV-306、エカドトリル等が挙げられる。中性エンドペプチダーゼ阻害薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましい。

アンジオテンシン I I 受容体拮抗薬としては、カンデサルタンシレキセチル、カンデサルタンシレキセチル/ヒドロクロロチアジド、ロサルタンカリウム、メシル酸エプロサルタン、バルサルタン、テルミサルタン、イルベサルタン、25 E X P - 3 1 7 4、L - 1 5 8 8 0 9、E X P - 3 3 1 2、オルメサルタン、タソサルタン、KT - 3 - 6 7 1、G A - 0 1 1 3、R U - 6 4 2 7 6、E M D - 9 0 4 2 3、B R - 9 7 0 1 等が挙げられる。アンジオテンシン I I 受容体拮抗薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましい。

10

エンドセリン変換酵素阻害薬としては、CGS-31447、CGS-35066、SM-19712等が挙げられ、エンドセリン受容体アンタゴニストとしては、L-749805、TBC-3214、BMS-182874、BQ-610、TA-0201、SB-215355、PD-180988、シタクセンタンナトリウム(sitaxsentan)、BMS-193884、ダルセンタン(darusentan)、TBC-3711、ボセンタン、テゾセンタンナトリウム(tezosentan)、J-104132、YM-598、S-0139、SB-234551、RPR-118031A、ATZ-1993、RO-61-1790、ABT-546、エンラセンタン、BMS-207940等が挙げられる。これらの薬剤は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましく、高血圧の処置に更ましい。

利尿薬としては、クロルタリドン、メトラゾン、シクロペンチアジド、トリクロルメチアジド、ヒドロクロロチアジド、ヒドロフルメチアジド、ベンチルヒドロクロロチアジド、ペンフルチジド、メチクロチアジド、インダパミド、トリパミド、メフルシド、アゾセミド、エタクリン酸、トラセミド、ピレタニド、フロセミド、ブメタニド、メチクラン、カンレノ酸カリウム、スピロノラクトン、トリアムテレン、アミノフィリン、塩酸シクレタニン、LLU-α、PNU-80873A、イソソルビド、D-マンニトール、D-ソルビトール、フルクトース、グリセリン、アセトゾラミド、メタゾラミド、FR-17954、OPC-31260、リキシパプタン(1ixivaptan)、塩酸コニバプタンが挙げられる。利尿薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫の処置に好ましく、また尿排泄量を増加させることにより血圧を低下させたり、浮腫を改善するため、高血圧、うっ血性心不全、浮腫の処置に好ましい。

25 カルシウム拮抗薬としては、アラニジピン、塩酸エホニジピン、塩酸ニカルジピン、塩酸バルニジピン、塩酸ベニジピン、塩酸マニジピン、シルニジピン、ニソルジピン、ニトレンジピン、ニフェジピン、ニルパジピン、フェロジピン、ベシル酸アムロジピン、プラニジピン、塩酸レルカニジピン、イスラジピン、

25

エルゴジピン、アゼルニジピン、ラシジピン、塩酸バタニジピン、レミルジピ 、ン、塩酸ジルチアゼム、マレイン酸クレンチアゼム、塩酸ベラパミール、S-ベラパミール、塩酸ファスジル、塩酸ベプリジル、塩酸ガロパミル等が挙げら れ、血管拡張性降圧薬としては、インダパミド、塩酸トドララジン、塩酸ヒド ララジン、カドララジン、ブドララジン等が挙げられ、交換神経遮断薬として 5 は、塩酸アモスラロール、塩酸テラゾシン、塩酸ブナゾシン、塩酸プラゾシン、 メシル酸ドキサゾシン、塩酸プロプラノロール、アテノロール、酒石酸メトプ ロロール、カルベジロール、ニプラジロール、塩酸セリプロロール、ネビボロ ール、塩酸ベタキソロール、ピンドロール、塩酸タータトロール、塩酸ベバン トロール、マレイン酸チモロール、塩酸カルテオロール、フマル酸ビソプロロ 10 ール、マロン酸ボピンドロール、ニプラジロール、硫酸ペンブトロール、塩酸 アセプトロール、塩酸チリソロール、ナドロール、ウラピジル、インドラミン 等が挙げられ、中枢性降圧薬としては、レセルピン等が挙げられ、α₂-アドレ ナリン受容体アゴニストとしては、塩酸クロニジン、メチルドパ、CHF-1 035、酢酸グアナベンズ、塩酸グアンファシン、モクソニジン (moxon 15 idine)、ロフェキシジン (lofexidine)、塩酸タリペキソール 等が挙げられる。これらの薬剤は、特には高血圧の処置に好ましい。

抗血小板薬としては、塩酸チクロピジン、ジピリダモール、シロスタゾール、イコサペント酸エチル、塩酸サルポグレラート、塩酸ジラゼプ、トラピジル、ベラプロストナトリウム、アスピリン等が挙げられる。抗血小板薬は、特にはアテローム性動脈硬化症症、うっ血性心不全の処置に好ましい。

尿酸生成阻害薬としては、アロプリノール、オキシプリノール等が挙げられ、 尿酸排泄促進薬としては、ベンズプロマロン、プロベネシド等が挙げられ、尿 アルカリ化薬としては、炭酸水素ナトリウム、クエン酸カリウム、クエン酸ナ トリウム等が挙げられる。これらの薬剤は、特には高尿酸血症、痛風の処置に 好ましい。

例えば、SGLT2活性阻害薬以外の薬剤と組合わせて使用する場合、糖尿病の処置においては、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド

薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニス ト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害 薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファター ゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスフ ァターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒ 5 ドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン 合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプ チドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン 類縁体、アミリンアゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少な くとも1種の薬剤と組合わせるのが好ましく、インスリン感受性増強薬、糖吸 10 収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカ ゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジ ルペプチダーゼΙΙ阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼΙV阻害薬、プロテイ ンチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阳害薬、 グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースーピスホスファターゼ 15 阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイ ノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチド -1、グルカゴン様ペプチド-1類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニス ト、アミリン、アミリン類縁体およびアミリンアゴニストからなる群より選択 される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが更に好ましく、インスリン感受 20 性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬およびイン スリン製剤からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが 最も好ましい。同様に、糖尿病性合併症の処置においては、インスリン感受性 増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン 製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、 25 トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害 薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラ ーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースーピスホ

スファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、 D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼ-3阻害薬、グルカゴ ン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチド -1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドー ス環元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、 5 アーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、 転写因子NF-κB阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化-α-リ ンクトーアシッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子ーI、血小 板由来成長因子、血小板由来成長因子類緣体、上皮增殖因子、神経成長因子、 カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシー1-メチルヒダントイン、E 10 GB-761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、アンジオテンシン 変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容 体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト および利尿薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるの が好ましく、アルドース環元酵素阻害薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、 15 中性エンドペプチダーゼ阻害薬およびアンジオテンシンII受容体拮抗薬から なる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが更に好ましい。 また、肥満症の処置においては、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビ グアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体ア ンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダー 20 ゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホ スファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー 6 ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピル ビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、 グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカ 25 ゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、 アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、β3-アドレナリン受容体アゴニストお よび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組み合わせ

10

15

20

るのが好ましく、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが更に好ましい。

本発明の医薬組成物を実際の治療に用いる場合、用法に応じ種々の剤型のものが使用される。このような剤型としては、例えば、散剤、顆粒剤、細粒剤、ドライシロップ剤、錠剤、カプセル剤、注射剤、液剤、軟膏剤、坐剤、貼付剤などを挙げることができ、経口または非経口的に投与される。

これらの医薬組成物は、その剤型に応じ調剤学上使用される手法により適当な賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、希釈剤、緩衝剤、等張化剤、防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤、溶解補助剤などの医薬品添加物と適宜混合または希釈・溶解し、常法に従い調剤することにより製造することができる。また、SGLT2活性阻害薬以外の薬剤と組合わせて使用する場合は、それぞれの活性成分を同時に或いは別個に上記同様に製剤化することにより製造することができる。

本発明の医薬組成物を実際の治療に用いる場合、その有効成分である前記一般式(I)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩、或いはそのプロドラッグの投与量は患者の年齢、性別、体重、疾患および治療の程度等により適宜決定されるが、経口投与の場合成人1日当たり概ね0.1~1000mgの範囲で、非経口投与の場合は、成人1日当たり概ね0.01~300mgの範囲で、一回または数回に分けて適宜投与することができる。また、SGLT2活性阻害薬以外の薬剤と組合わせて使用する場合、本発明の化合物の投与量は、SGLT2活性阻害薬以外の薬剤の投与量に応じて減量することができる。

実施例

25 本発明の内容を以下の参考例、実施例および試験例でさらに詳細に説明するが、本発明はその内容に限定されるものではない。

参考例1

ジチオ炭酸= O-ベンジルエステル= S-メチルエステル

水素化ナトリウム(60%、8.9g)のテトラヒドロフラン(200mL) 懸濁液に0℃でベンジルアルコール(20g)を加え、30分間撹拌した。反 応混合物に二硫化炭素(42g)を加え1時間撹拌した。反応混合物にヨウ化 メチル(92g)を加え、室温で3時間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、 ジエチルエーテルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグ ネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィー(溶出溶媒:ヘキサン/塩化メチレン=10/1)にて精製し、標 記化合物(36g)を得た。

10

5

参考例 2

3-オキソチオ酪酸= O-ベンジルエステル

ジチオ炭酸=Oーベンジルエステル=Sーメチルエステル(29g)とアセトン(8.5g)の混合物をナトリウムアミド(11g)のトルエン(150 mL)懸濁液に0℃で1時間かけて滴下し、さらに1時間撹拌した。反応混合物を1 mol/L 塩酸水溶液に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:nキサン/塩化メチレン=1/1)で精製し、標記化合物(12g)を得た。

20

25

15

参考例3

3-ベンジルオキシ-5-メチル-1-フェニル-1*H*-ピラゾール

3ーオキソチオ酪酸=Oーベンジルエステル(10g)およびトリエチルアミン(13mL)のアセトニトリル(100mL)溶液にフェニルヒドラジン(4.7mL)を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン)で精製し、標記化合物(5.2g)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

2.29 (3H, d, J=0.7Hz), 5.26 (2H, s), 5.65-5.75 (1H, m), 7.25-7.55 (10H, m)

5 参考例4

 $3 - \ref{Number 2} \ref{Number 2} \ref{Number 2} \ref{Number 2} - 1 - (4 - 7) \ref{Number 2} \ref{Number 2} \ref{Number 2} - 1 - (4 - 7) \ref{Number 2} \ref{Number 2} \ref{Number 2} - 1 - (4 - 7) \ref{Number 2} \ref{Number 2} \ref{Number 2} \ref{Number 2} - 1 - (4 - 7) \ref{Number 2} \ref{Numbe$

フェニルヒドラジンの代わりに4-フルオロフェニルヒドラジン塩酸塩を用いて、参考例3と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

2.26 (3H, s), 5.24 (2H, s), 5.69 (1H, s), 7.10-7.20 (2H, m), 7.25-7.50 (7H, m)

参考例5

15 3 -ベンジルオキシー4 -ホルミルー5 -メチルー1 -フェニルー1 H -ピラ ゾール

3-ベンジルオキシー5-メチルー1-フェニルー1H-ピラゾール(5.1g)のN, N-ジメチルホルムアミド($30\,\mathrm{mL}$)溶液に、 $80\,\mathrm{C}$ でオキシ塩化リン($2.2\,\mathrm{mL}$)を加え、1時間撹拌した。室温に冷却後、反応混合物

20 を1mo1/L水酸化ナトリウム水溶液に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。 有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒 を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒: 塩化メチレン)で精製し、標記化合物(4.6g)を得た。

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ ppm:

25 2.55 (3H, s), 5.37 (2H, s), 7.30-7.55 (10H, m), 9.95 (1H, s)

参考例6

3-ベンジルオキシー1- (4-フルオロフェニル) -4-ホルミル-5-メ

チルー1 Hーピラゾール

3-ベンジルオキシー5-メチルー1-フェニルー1H-ピラゾールの代わりに3-ベンジルオキシー1-(4-フルオロフェニル)-5-メチルー1H-ピラゾールを用いて、参考例5と同様の方法で標記化合物を合成した。

5 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

2.53 (3H, s), 5.36 (2H, s), 7.15-7.25 (2H, m), 7.30-7.45 (5H, m), 7.45-7.50 (2H, m), 9.95 (1H, s)

実施例1

15

10 4- ((4-メトキシフェニル) メチル) -5-メチル-1-フェニル-1, 2 -ジヒドロ-3*H*-ピラゾール-3-オン

量のヨウ素およびテトラヒドロフラン(20mL)より常法によりグリニャール試薬を調製した。得られたグリニャール試薬溶液に0℃で3ーベンジルオキシー4ーホルミルー5ーメチルー1ーフェニルー1 Hーピラゾール(1.5g)のテトラヒドロフラン(15mL)溶液を加え、30分間撹拌した。反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をメタノール(50mL)およびテトラヒドロフラン(50mL)

4-ブロモアニソール (1.2g)、金属マグネシウム (0.16g)、触媒

20 に溶解し、10%パラジウム炭素粉末を加え、水素雰囲気下室温で一晩撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去した。残渣にエタノールを加え 結晶をろ取し、エタノールおよびヘキサンで洗浄後、減圧下乾燥し標記化合物 (0.78g)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

25 2.15 (3H, s), 3.66 (2H, s), 3.77 (3H, s), 6.75-6.85 (2H, m), 7.10-7.25 (2H, m), 7.25-7.50 (5H, m)

実施例2

4- ((4-エチルフェニル) メチル) -5-メチル-1-フェニル-1, 2- ジヒドロ-3*H*-ピラゾール-3-オン

4-プロモアニソールの代わりに 1-プロモー<math>4-エチルペンゼンを用いて、 実施例 1 と同様の方法で標記化合物を合成した。

5 ¹H-NMR (CDC1₃) δ ppm:

1.21 (3H, t, J=7.6Hz), 2.16 (3H, s), 2.60 (2H, q, J=7.6Hz), 3.69 (2H, s), 7.05-7.15 (2H, m), 7.15-7.25 (2H, m), 7.25-7.45 (5H, m)

実施例3

10 4- 〔(4-エトキシフェニル) メチル〕 - 5-メチル-1-フェニル-1, 2 -ジヒドロ-3*H*-ピラゾール-3-オン

4 - プロモアニソールの代わりに 1 - プロモー 4 - エトキシベンゼンを用いて、実施例 1 と同様の方法で標記化合物を合成した。

¹H-NMR (CDC l₃) δ ppm:

1. 38 (3H, t, J=7.0Hz), 2.14 (3H, s), 3.65 (2H, s), 3.99 (2H, q, J=7.0Hz), 6.75-6.85 (2H, m), 7.10-7.20 (2H, m), 7.25-7.50 (5H, m)

実施例4

4- 〔(4-イソプロポキシフェニル) メチル〕-5-メチル-1-フェニルー

20 1, 2-ジヒドロ-3H-ピラゾール-3-オン

4ープロモアニソールの代わりに1ープロモー4ーイソプロポキシベンゼンを用いて、実施例1と同様の方法で標記化合物を合成した

¹H-NMR (CDC1₃) δ ppm:

1.31 (6H, d, J=6.0Hz), 2.15 (3H, s), 3,65 (2H, s), 4.40-4.55 (1H, m),

25 6.70-6.85 (2H, m), 7.10-7.20 (2H, m), 7.25-7.50 (5H, m)

実施例5

5-メチルー4ー〔(4-メチルフェニル)メチル〕-1-フェニル-1,2-

ジヒドロー3H-ピラゾールー3ーオン

4 - プロモアニソールの代わりに4 - プロモトルエンを用いて、実施例1と 同様の方法で標記化合物を合成した

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

5 2.14 (3H, s), 2.30 (3H, s), 3.68 (2H, s), 7.00-7.10 (2H, m), 7.10-7.20 (2H, m), 7.25-7.50 (5H, m)

実施例6

15

20

 $4-\{[4-(2-ヒドロキシエチル) フェニル] メチル<math>\}-5-$ メチル-1-10 フェニル-1, 2-ジヒドロ-3H-ピラゾール-3-オン

4-プロモフェネチルアルコール(0.21g)のテトラヒドロフラン(20mL)溶液に-78 C アルゴン雰囲気下 tert t - プチルリチウム(1.6 mol/L ペンタン溶液、1.5mL)を加え、30 分間撹拌した。反応混合物に3-ペンジルオキシー4-ホルミルー5-メチルー1-フェニルー1 H- ピラゾール(0.10g)のテトラヒドロフラン(3mL)溶液を加え、0 C に昇温し30 分間撹拌した。反応混合物を飽和塩化アンモニウム水溶液に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:- ペキサン/酢酸エチル=1/1-1/2)で精製し油状物を得た。

- 得られた油状物をメタノール(4mL)に溶解し、10%パラジウムカーボン粉末(0.044g)を加え、水素雰囲気下室温で17時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去した。残渣にジエチルエーテルを加え析出した結晶をろ取し、減圧下乾燥する事により標記化合物(0.032g)を得た。
- 25 ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm: 2.21 (3H, s), 2.66 (2H, t, J=7.1Hz), 3.55 (2H, t, J=7.1Hz), 3.60 (2H, s), 4.58 (1H, brs), 7.00-7.20 (4H, m), 7.20-7.35 (1H, m), 7.35-7.50 (4H, m), 9.98 (1H, brs)

実施例7

- 5 4-プロモアニソールの代わりに1-プロモー4-エチルベンゼン、<math>3-ペンジルオキシー4-ホルミルー5-メチルー1-フェニルー1H-ピラゾールの代わりに3-ペンジルオキシー1-(4-フルオロフェニル)ー4-ホルミルー5-メチルー1H-ピラゾールを用いて、実施例1と同様の方法で標記化合物を合成した。
- 10 ¹H-NMR (CDC 1₃) δ ppm: 1.21 (3H, t, J=7.7Hz), 2.13 (3H, s), 2.61 (2H, q, J=7.7Hz), 3.68 (2H, s), 7.05-7.20 (6H, m), 7.25-7.40 (2H, m)

実施例8

1ープロモー4ーメチルチオベンゼン(0.21g)のテトラヒドロフラン(10mL)溶液に-78℃アルゴン雰囲気下 tertープチルリチウム(1.6mol/Lペンタン溶液、0.67mL)を加え、5分間撹拌した。反応混 6mol/Lペンタン溶液、0.67mL)を加え、5分間撹拌した。反応混 合物に3ーベンジルオキシー4ーホルミルー5ーメチルー1ーフェニルー1Hーピラゾール(0.20g)のテトラヒドロフラン(3mL)溶液を加え、0℃に昇温し30分間撹拌した。反応混合物を飽和塩化アンモニウム水溶液に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣にヘキサンを加え析出物をろ取し、白色 結晶を得た。得られた結晶をメタノール(5mL)およびテトラヒドロフラン(6mL)に溶解し、10%パラジウムカーボン粉末(0.30g)を加え、水素雰囲気下室温で16時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサン

/酢酸エチル=6/1~3/1)で精製し、油状物を得た。得られた油状物をトリフルオロ酢酸(1.9mL)および水(0.1mL)に溶解し、ジメチルスルフィド(0.2mL)を加え、室温で3時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=2/1)で精製し、標記化合物(0.054g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

2.19 (3H, s), 2.47 (3H, s), 3.73 (2H, s), 7.15-7.25 (4H, m), 7.25-7.40 (2H, m), 7.45-7.60 (3H, m)

10 実施例 9

5

4- [(4-メトキシフェニル) メチル] -5-メチル-1-フェニル-1,

2 - ジヒドロー 3 H - ピラゾールー 3 - オン (0.50g)、アセトプロモーα ー D - グルコース (0.84g) およびペンジルトリ (n - ブチル) アンモニウムクロリド (0.53g) の塩化メチレン (16mL) 溶液に、水酸化ナトリウム水溶液 (2mo1/L、4.3mL) を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物をアミノプロピルシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶塊:塩化メチレン)で精製し、ついでシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶出溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1)で精製し、標記化合物 (0.38g)を得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ ppm:

1.92 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.18 (3H, s), 3.59

(1H, d, J=15.6Hz), 3.67 (1H, d, J=15.6Hz), 3.77 (3H, s), 3.80-3.95 (1H, m), 4.15 (1H, dd, J=2.2, 12.4Hz), 4.26 (1H, dd, J=4.9, 12.4Hz), 5.15-5.35 (3H, m), 5.65-5.75 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m), 7.25-7.50 (5H, m)

実施例10

4-[(4-x+3) + 2] - 5-x+3 - 1 - 2x+3 - (2, 3, 4, 6-x+3 - 0-x+3 - 0-x+

4-((4-)++シフェニル) メチル) -5-メチル-1-フェニル-1, 2-ジヒドロ-3 H-ピラゾール-3-オンの代わりに4-((4-)+1) ニル) メチル] -5-メチル-1-フェニル-1, 2-ジヒドロ-3 H-ピラゾール-3-オンを用いて実施例9と同様の方法で標記化合物を得た。

10 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1. 20 (3H, t, J=7.6Hz), 1. 90 (3H, s), 2. 01 (3H, s), 2. 03 (3H, s), 2. 03 (3H, s), 2. 19 (3H, s), 2. 60 (2H, q, J=7.6Hz), 3. 61 (1H, d, J=15.4Hz), 3. 71 (1H, d, J=15.4Hz), 3. 80-3. 90 (1H, m), 4. 15 (1H, dd, J=2.3, 12.3Hz), 4. 26 (1H, dd, J=4.5, 12.3Hz), 5. 10-5. 35 (3H, m), 5. 71 (1H, d, J=7.7Hz), 7. 00-7. 20 (4H, m), 7. 25-7. 50 (5H, m)

実施例11

15

4-((4-)++シフェニル) メチル)-5-メチル-1-フェニル-1, 2-ジヒドロ-3 H-ピラゾール-3-オンの代わりに4-((4-)++シフェニル) メチル)-5-メチル-1-フェニル-1, 2-ジヒドロ-3 H-ピラゾール-3-オンを用いて、実施例9と同様の方法で標記化合物を得た。

25 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1. 39 (3H, t, J=6.9Hz), 1. 92 (3H, s), 2. 02 (3H, s), 2. 03 (3H, s), 2. 03 (3H, s), 2. 18 (3H, s), 3. 58 (1H, d, J=15.8Hz), 3. 67 (1H, d, J=15.8Hz), 3. 80-3. 95 (1H, m), 3. 99 (2H, q, J=6.9Hz), 4. 15 (1H, dd, J=2. 3, 12. 4Hz), 4. 27 (1H,

dd, J=4.4, 12.4Hz), 5.10-5.35 (3H, m), 5.72 (1H, d, J=7.7Hz), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m), 7.25-7.50 (5H, m)

実施例12

5 4-(4-7)プロポキシフェニル)メチル]-5-メチル-1-フェニル-3-(2,3,4,6-テトラ- O-アセチル- $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾール

 $4-\left((4-)++>7$ エニル)メチル)-5-メチル-1-7エニル-1, 2-ジヒドロ-3 H-ピラゾール-3-オンの代わりに $4-\left((4-$ イソプロポ + シフェニル)メチル]-5-メチル-1-フェニル-1, 2-ジヒドロ-3 H-ピラゾール-3-オンを用いて、実施例9と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.30 (3H, d, J=6.1Hz), 1.31 (3H, d, J=6.1Hz), 1.91 (3H, s), 2.02 (3H, s),
2.02 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.18 (3H, s), 3.58 (1H, d, J=15.6Hz), 3.67 (1H, d, J=15.6Hz), 3.80-3.95 (1H, m), 4.10-4.20 (1H, m), 4.20-4.35 (1H, m),
4.40-4.55 (1H, m), 5.10-5.35 (3H, m), 5.71 (1H, d, J=7.4Hz), 6.70-7.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m), 7.25-7.50 (5H, m)

20 実施例13

5-メチルー4-〔(4-メチルフェニル) メチル〕-1-フェニル-3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチル- $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾール

1.91 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.18 (3H, s), 2.29 (3H, s), 3.60 (1H, d, J=15.3Hz), 3.70 (1H, d, J=15.3Hz), 3.80-3.95 (1H, m), 4.15 (1H, dd, J=2.4, 12.4Hz), 4.26 (1H, dd, J=4.4, 12.4Hz), 5.10-5.35 (3H, m), 5.72 (1H, d, J=7.5Hz), 7.00-7.15 (4H, m), 7.25-7.50 (5H, m)

5

実施例14

- 10 4-((4-)++)フェニル)メチル]-5-メチル-1-フェニル-1, 2-ジヒドロ-3 H-ピラゾール-3-オンの代わりに4-{(4-(2-))ヒドロ-3 H-ピラゾール-3-オンを用いて、実施例9と同様の方法で標記化合物を得た。
- 15 ¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm: 1.91 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.20 (3H, s), 2.82 (2H, t, J=6.3Hz), 3.63 (1H, d, J=15.7Hz), 3.71 (1H, d, J=15.7Hz), 3.80-3.90 (3H, m), 4.13 (1H, dd, J=2.3, 12.3Hz), 4.25 (1H, dd, J=4.6, 12.3Hz), 5.10-5.35 (3H, m), 5.70-5.80 (1H, m), 7.05-7.20 (4H, m), 7.25-7.50 (5H,

20 m)

25

実施例15

4-(4-メトキシフェニル)メチル)-5-メチル-1-フェニル-1, 2-ジヒドロ-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに4-(4-エチルフェニル)メチル)-1-(4-フルオロフェニル)-5-メチル-1, 2-ジヒ

WO 02/068440

44

ドロー3H-ピラゾールー3ーオンを用いて、実施例9と同様の方法で標記化 合物を得た。

 1 H-NMR (CDC1₃) δ ppm:

1.20 (3H, t, J=7.6Hz), 1.90 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.04 (3H, s), 2.16 (3H, s), 2.60 (2H, q, J=7.6Hz), 3.60 (1H, d, J=15.8Hz), 3.70 (1H, d, J=15.8Hz), 3.80-3.90 (1H, m), 4.15 (1H, dd, J=2.3, 12.2Hz), 4.27 (1H, dd, J=4.3, 12.2Hz), 5.10-5.35 (3H, m), 5.69 (1H, d, J=7.6Hz), 7.05-7.15 (6H, m), 7.30-7.40 (2H, m)

10 実施例16

5

5ーメチルー4ー ((4ーメチルチオフェニル) メチル) ー1ーフェニルー3ー (2.3,4,6-テトラーO-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ) -1 H-ピラゾール

2-ジヒドロ-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに5-メチル-4-〔(4 15 -メチルチオフェニル)メチル)-1-フェニル-1,2-ジヒドロ-3H-ピラゾールー3ーオンを用いて、実施例9と同様の方法で標記化合物を得た。 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.91 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.04 (3H, s), 2.18 (3H, s), 2.45 (3H, s), 3.61 (1H, d, J=15.8Hz), 3.69 (1H, d, J=15.8Hz), 3.85-3.95 (1H, d, J=15.8Hz)20 m), 4.10-4.40 (2H, m), 5.10-5.35 (3H, m), 5.65-5.75 (1H, m), 7.10-7.20 (4H, m), 7.25-7.50 (5H, m)

実施例17

 $3-(\beta-D-グルコピラノシルオキシ)-4-((4-メトキシフェニル) メ$ 25 チル〕-5-メチル-1-フェニル-1*H*-ピラゾール

(2, 3, 4, 6- テトラ-O- アセチル-β-D- グルコピラノシルオキシ) -1 H-ピラゾール(0.38g)のメタノール(5 mL)溶液にナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液、0.12 mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=10/1)で精製し、標記化合物(0.32g)を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

2.12 (3H, s), 3.30-3.50 (4H, m), 3.60-3.90 (7H, m), 5.20-5.30 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.15-7.25 (2H, m), 7.35-7.55 (5H, m)

10 実施例 18

5

 $4-[(4-\lambda)++2)$ $2-\lambda$ $2-\lambda$ $3-\lambda$ $4-\lambda$ $4-\lambda$ $3-\lambda$ $4-\lambda$ $4-\lambda$

15 -1 H-ピラゾールの代わりに、4-〔(4-エチルフェニル)メチル〕-5-メチル-1-フェニル-3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチル $-\beta$ -D-グルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールを用いて、実施例17と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

20 1.19 (3H, t, J=7.6Hz), 2.12 (3H, s), 2.58 (2H, q, J=7.6Hz), 3.30-3.50 (4H, m), 3.60-3.70 (1H, m), 3.70-3.90 (3H, m), 5.20-5.30 (1H, m), 7.05-7.20 (4H, m), 7.35-7.55 (5H, m)

実施例19

25 4-(4-x)+2フェニル)メチル $]-3-(\beta-D-\beta)$ ルコピラノシルオキシ)-5-メチル-1-フェニル-1 H-ピラゾール

4- ((4-)++)フェニル)メチル] - 5-メチル-1-フェニル-3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチル- $\beta-$ Dーグルコピラノシルオキシ)

46

-1 H-ピラゾールの代わりに、4-〔(4-エトキシフェニル)メチル〕-5-メチル-1-フェニル-3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールを用いて、実施例17と同様の方法で標記化合物を合成した。

5 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.35 (3H, t, J=7.0Hz), 2.12 (3H, s), 3.30-3.50 (4H, m), 3.66 (1H, dd, J=5.0, 12.0Hz), 3.70 (1H, d, J=15.7Hz), 3.77 (1H, d, J=15.7Hz), 3.83 (1H, dd, J=1.4, 12.0Hz), 3.98 (2H, q, J=7.0Hz), 5.20-5.30 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.10-7.20 (2H, m), 7.30-7.55 (5H, m)

10

実施例20

4-((4-)++)フェニル)メチル)-5-メチル-1-フェニル-3-15 (2,3,4,6-テトラーO-アセチル $-\beta-$ Dーグルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールの代わりに、4-((4-)) つポキシフェニル)メチル)-5-メチル-1-フェニル-3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチル $-\beta-$ Dーグルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールを用いて、実施例 17 と同様の方法で標記化合物を合成した。

20 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.20-1.30 (6H, m), 2.13 (3H, s), 3.30-3.50 (4H, m), 3.60-3.90 (4H, m), 4.45-4.60 (1H, m), 5.20-5.30 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.10-7.20 (2H, m), 7.35-7.55 (5H, m)

25 実施例 2 1

 $3 - (\beta - D - J)$ ルコピラノシルオキシ) $-5 - \lambda$ チルー $4 - ((4 - \lambda)$ チルフェニル)メチル-1 - D エニル)メチル-1 - D エニルー 1 H - ピラゾール

4- ((4-メトキシフェニル) メチル) -5-メチル-1-フェニル-3-

(2, 3, 4, 6ーテトラーO-アセチルー β -Dーグルコピラノシルオキシ) -1 H-ピラゾールの代わりに、5-メチルー4-〔(4-メチルフェニル)メ チル〕 -1-フェニルー3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルー β - Dーグルコピラノシルオキシ) -1 H-ピラゾールを用いて、実施例1 7 と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

2.11 (3H, s), 2.27 (3H, s), 3.30-3.50 (4H, m), 3.60-3.90 (4H, m), 5.20-5.30 (1H, m), 7.00-7.10 (2H, m), 7.10-7.20 (2H, m), 7.30-7.55 (5H, m)

10 実施例 2 2

5

 $3-(\beta-D-J)$ ルコピラノシルオキシ) $-4-\{\{4-(2-E)+D+2X+D\}\}$ ル)フェニル $\{4-(4-A)+B\}$ 2カー $\{4-(4-A)+B\}$ 3 カー $\{4-(4-A)+B\}$ 3 カー $\{4-(4-A)+B\}$ 4 カー $\{4-(4-A)+B\}$

20 2.12 (3H, s), 2.77 (2H, t, J=7.1Hz), 3.30-3.50 (4H, m), 3.60-3.90 (6H, m), 5.20-5.30 (1H, m), 7.10-7.15 (2H, m), 7.15-7.25 (2H, m), 7.35-7.55 (5H, m)

実施例 2 3

 -1 H-ピラゾールの代わりに、4-〔(4-エチルフェニル)メチル〕-1-(4-フルオロフェニル)-5-メチル-3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチル $-\beta$ -D-グルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールを用いて、実施例 1 7 と同様の方法で標記化合物を合成した。

5 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.19 (3H, t, J=7.6Hz), 2.10 (3H, s), 2.58 (2H, q, J=7.6Hz), 3.30-3.50 (4H, m), 3.60-3.90 (4H, m), 5.20-5.30 (1H, m), 7.05-7.25 (6H, m), 7.40-7.50 (2H, m)

10 実施例24

15

 $3 - (\beta - D - f)$ ルコピラノシルオキシ) -5 - メチル-4 - ((4 - メチルチオフェニル) メチル) <math>-1 - 7ェニル-1 H - ピラゾール

 $4-[(4-)++シフェニル)メチル]-5-メチル-1-フェニル-3-(2,3,4,6-)テトラーO-アセチル-<math>\beta$ -D-グルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールの代わりに、5-メチルー4-[(4-)+アナオフェニル)メチル〕-1-フェニル-3-(2,3,4,6-)アトラーO-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールを用いて、実施例17と

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

同様の方法で標記化合物を合成した。

20 2.12 (3H, s), 2.43 (3H, s), 3.30-3.50 (4H, m), 3.60-3.90 (4H, m), 5.20-5.30 (1H, m), 7.10-7.25 (4H, m), 7.35-7.55 (5H, m)

実施例25

3-(6-O-エトキシカルボニル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4
 25 - 〔(4-メトキシフェニル)メチル〕-5-メチル-1-フェニル-1H-ピラゾール

 $3-(\beta-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-メトキシフェニル)$ メチル] -5-メチル-1-フェニル-1 H-ピラゾール (0. 18g) およ

び2,6-ジメチルピリジン(0.069mL)のアセトニトリル(5mL) 溶液に、クロロギ酸エチル(0.045mL)を加え、室温で一晩撹拌した。 反応混合物に10%クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を 飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。

5 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタ J-N=15/1)で精製し、標記化合物(0.13g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.21 (3H, t, J=7.1Hz), 2.11 (3H, s), 3.30-3.50 (3H, m), 3.50-3.60 (1H, m), 3.69 (1H, d, J=16.4Hz), 3.74 (3H, s), 3.76 (1H, d, J=16.4Hz), 4.12 (2H, q, J=7.1Hz), 4.27 (1H, dd, J=5.7, 11.6Hz), 4.41 (1H, dd, J=2.1, 11.6Hz), 5.25-5.35 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.10-7.25 (2H, m), 7.30-7.55 (5H, m)

実施例26

20

15 3-(6-O-x)トキシカルポニル $-\beta-D-$ グルコピラノシルオキシ)-4 -(4-xチルフェニル)メチル]-5-メチル-1-フェニル-1 H-ピラ ゾール

 $3-(\beta-D-グルコピラノシルオキシ)-4-〔(4-メトキシフェニル)$ メチル〕-5-メチルー1-フェニルー1 H-ピラゾールの代わりに4-〔(4-エチルフェニル)メチル〕-3-($\beta-D-$ グルコピラノシルオキシ)-5- スチルー1-フェニルー1 H-ピラゾールを用いて、実施例2 5 と同様の方法で標記化合物を合成した。

 1 H-NMR (CD $_{3}$ OD) δ ppm:

1.15-1.25 (6H, m), 2.11 (3H, s), 2.58 (2H, q, J=7.5Hz), 3.30-3.50 (3H, m),
3.50-3.60 (1H, m), 3.72 (1H, d, J=16.0Hz), 3.78 (1H, d, J=16.0Hz), 4.12
(2H, q, J=7.2Hz), 4.26 (1H, dd, J=5.2, 11.6Hz), 4.40 (1H, dd, J=1.7, 11.6Hz),
5.25-5.35 (1H, m), 7.05-7.20 (4H, m), 7.30-7.55 (5H, m)

試験例1

5

10

15

20

25

ヒトSGLT2活性阻害作用確認試験

1) ヒトSGLT2発現プラスミドベクターの作製

SUPERSCRIPT Preamplification m (Gibco-BRL:LIFE TECHNOLOGIES) を用いて、 ヒト腎臓由来のtotal RNA (Ori gene) をオリゴdTをプラ イマーとして逆転写し、PCR増幅用cDNAライブラリーを作製した。上記 ヒト腎cDNAライブラリーを鋳型として、配列番号1及び2で示される下記 のオリゴヌクレオチド0702F及び0712Rをプライマーに用い、PCR 反応によりヒトSGLT2をコードするDNA断片を増幅した。 増幅されたD NA断片をクローニング用ベクターpCR-Blunt(Invitroge n)にこのキットの標準法に従いライゲーションした。常法により大腸菌HB 101株に導入した後、形質転換株をカナマイシン 50μ g/mLを含むLB 寒天培地で選択した。この形質転換株の1つからプラスミドDNAを抽出精製 し、配列番号3及び4で示される下記のオリゴヌクレオチド、0714Fおよ び0715Rをプライマーとして用い、PCR反応によりヒトSGLT2をコ ードするDNA断片を増幅した。増幅されたDNA断片を制限酵素XhoI及 びHindIIIで消化した後、Wizard Purification System (Promega) により精製した。この精製したDNA断片を 融合化蛋白質発現用ベクターpcDNA3.1(-)Myc/His-B(I nvitrogen)の対応する制限酵素部位に組み込んだ。常法により大腸 菌HB101株に導入した後、形質転換株をアンピシリン100μg/mLを 含むLB寒天培地で選択した。この形質転換株からプラスミドDNAを抽出精 製し、ベクターpcDNA3.1(-)Myc/His-Bのマルチクローニ ング部位に挿入されたDNA断片の塩基配列を調べた。Wellsらにより報 告されたヒトSGLT2 (Am. J. Physiol., Vol. 263, pp. 459-465 (1992)) に対し、このクローンは1塩基の置換(433番 目のイソロイシンをコードするATCがGTCに置換)を有していた。この結

WO 02/068440 PCT/JP02/01708

51

果433番目の残基のイソロイシンがバリンに置換したクローンを得た。この カルボキシ末端側最終残基のアラニンの次から配列番号5で示されるペプチド を融合化したヒトSGLT2を発現するプラスミドベクターをKL29とした。

5 配列番号1 ATGGAGGAGCACACAGAGGC

配列番号2 GGCATAGAAGCCCCCAGAGGA

配列番号3 AACCTCGAGATGGAGGAGCACACAGAGGC

配列番号4 AACAAGCTTGGCATAGAAGCCCCAGAGGA

配列番号5 KLGPEQKLISEEDLNSAVDHHHHHHH

10

2) ヒトSGLT2一過性発現細胞の調製

ヒトSGLT2発現プラスミドKL29を電気穿孔法によりCOS-7細胞 (RIKEN CELL BANK RCB0539) に導入した。電気穿孔 法はEC100エレクトロポレーター (E-C APPARATUS COR 15 PORATION) を用い、OPTI-MEM I培地(Gibco-BRL: LIFE TECHNOLOGIES) 800 μ L に対しCOS-7細胞3. 2×10^6 個とKL29 20μ gを含む0.4cmキュベット内で400V、 1260μFの条件下行った。遺伝子導入後、細胞を遠心分離により回収し細 胞1キュベット分に対し3.2mLのOPTI-MEM I培地を加え懸濁し た。この細胞懸濁液を96ウェルプレートの1ウェルあたり125μLずつ分 20 注した。37℃、5%CO₂の条件下一晩培養した後、10%ウシ胎仔血清(三 光純薬)、100units/mLペニシリンGナトリウム(Gibco-BR L:LIFE TECHNOLOGIES)、100μg/mL硫酸ストレプト マイシン (Gibco-BRL:LIFE TECHNOLOGIES) を含 むDMEM培地(Gibco-BRL:LIFE TECHNOLOGIES) 25 を1ウェルあたり125 μ Lずつ加えた。翌日まで培養しメチルー α -D-グ ルコピラノシド取り込み阻害活性の測定に供した。

5

10

15

20

25

3) メチルー α -D-グルコピラノシド取り込み阻害活性の測定

試験化合物をジメチルスルホキシドに溶解し、取り込み用緩衝液(140m M塩化ナトリウム、2mM塩化カリウム、1mM塩化カルシウム、1mM塩化 (2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジニル)エタンスルホン酸、5mM トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンを含む緩衝液 p H 7. 4)で希釈し、 阻害活性測定用の検体とした。ヒトSGLT2一過性発現COS-7細胞の培 地を除去し、1ウェルあたり前処置用緩衝液(140mM塩化コリン、2mM 塩化カリウム、1mM塩化カルシウム、1mM塩化マグネシウム、10mM2・ -〔4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジニル〕エタンスルホン酸、 5 mMトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンを含む緩衝液pH7.4)を 180 μ L 加え、37℃で10分間静置した。前処置用緩衝液を除去し、再度 同一緩衝液を200µL加え、37℃で10分間静置した。作製した検体52 5μ Lに 7μ Lのメチルーα-D-(U-14C)グルコピラノシド(Ame rsham Pharmacia Biotech)を加え混合し、測定用緩 衝液とした。対照群用に試験化合物を含まない測定用緩衝液を調製した。また 試験化合物非存在下並びにナトリウム非存在下の基礎取り込み測定用に塩化ナ トリウムに替えて140mMの塩化コリンを含む基礎取り込み測定用緩衝液を 同様に調製した。前処置用緩衝液を除去し、測定用緩衝液を1ウェルあたり7 5 μ L ずつ加え 3 7 ℃で 2 時間静置した。測定用緩衝液を除去し、洗浄用緩衝 液(140mM塩化コリン、2mM塩化カリウム、1mM塩化カルシウム、1 mM塩化マグネシウム、10mMメチルー $\alpha-D-グ$ ルコピラノシド、10mM2-〔4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジニル〕エタンスルホン 酸、5mMトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンを含む緩衝液pH7.4) ε 1ウェルあたり180 μ Lずつ加えすぐに除去した。この洗浄操作をさらに 2回行い、0.2mol/L水酸化ナトリウムを1ウェルあたり 75μ Lずつ 加え細胞を可溶化した。可溶化液をピコプレート(Packard)に移し、 150μ Lのマイクロシンチ40(Packard)を加えマイクロプレート

シンチレーションカウンター トップカウント(Packard)にて放射活性を計測した。対照群の取り込み量から基礎取り込み量を差し引いた値を100%とし、取り込み量の50%阻害する濃度(IC_{50} 値)を濃度-阻害曲線から最小二乗法により算出した。その結果は以下の表1の通りである。

5 [表1]

試験化合物	IC ₅₀ 値(nM)
実施例18	270
実施例20	200
WAY-123783	>100000

産業上の利用可能性

本発明の前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびその薬理学的に許容される塩、並びにそのプロドラッグは、優れたヒトSGLT2活性阻害作用を発現し、腎臓での糖の再吸収を抑制し過剰な糖を尿中に排泄させることにより、優れた血糖低下作用を発揮する。本発明により、糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症等の高血糖症に起因する疾患の予防または治療薬を提供することができる。また、前記一般式(II)又は(IV)で表される化合物及びそれらの塩は、前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびその薬理学的に許容される塩、並びにそのプロドラッグを製造する際の中間体として重要であり、この化合物を経由することにより、前記一般式(I)で表される本発明のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体およびその薬理学的に許容される塩、並びにそのプロドラッグを容易に製造することができる。

20

10

15

「配列表フリーテキスト」

配列番号1:合成DNAプライマー

配列番号2:合成DNAプライマー

54

配列番号3:合成DNAプライマー

配列番号4:合成DNAプライマー

配列番号5:ヒトSGLT2のカルボキシル末端アラニン残基に融合したペプ

チド

請求の範囲

1. 一般式

〔式中の R^1 、 R^2 および R^3 は同じでも異なっていてもよく、それぞれ水素原子またはハロゲン原子であり、 R^4 は低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、 R^5 は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキリデンメチル基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を $1\sim4$ 個環内に含む5 または6 員環の芳香族複素環基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種または同種の置換基を $1\sim3$ 個有していてもよいフェニル基、または一般式HO-A-(式中のA は低級アルキレン基である)で表される基である〕で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ。

15 2. 一般式

5

10

[式中のPは水素原子またはプロドラッグを構成する基であり、 R^1 、 R^2 および R^3 は同じでも異なっていてもよく、それぞれ水素原子またはハロゲン原子であり、 R^4 は低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、 R^6 は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルコキシ基、環状低級アルキリデンメチル基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を $1\sim4$ 個環内に含む5 または 6 員環の芳香族複素環基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種または同種の置換基を $1\sim3$ 個有していてもよいフェニル基、または一般式 P^1 -O-A-(式中の P^1 は水素原子またはプロドラッグを構成する基であり、A は低級アルキレン基である)で表される基である〕で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

3. 一般式

15

20

5

10

〔式中の R^1 、 R^2 および R^3 は同じでも異なっていてもよく、それぞれ水素原子またはハロゲン原子であり、 R^4 は低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、 R^5 は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキリデンメチル基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を $1\sim4$ 個環内に含む5または6員環の芳香族複素環基、またはハロゲン原子および水酸

基から選択される異種または同種の置換基を1~3個有していてもよいフェニル基、または一般式HO-A-(式中のAは低級アルキレン基である)で表される基である〕で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

5

- 4. PおよびR⁶ のうち少なくとも一つにプロドラッグを構成する基を有している、請求項2記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- 10 5. PおよびP¹ におけるプロドラッグを構成する基がそれぞれ低級アシル基、低級アルコキシ低級アシル基、低級アルコキシカルボニル低級アシル基、低級アルコキシカルボニル基または低級アルコキシ低級アルコキシカルボニル基である、請求項4記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

15

- 6. 請求項1~5記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体または その薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として なる医薬組成物。
- 20 7. ヒトSGLT2活性阻害剤である請求項6記載の医薬組成物。
 - 8. 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療薬である請求項6又は7記載の 医薬組成物。
- 25 9. 高血糖症に起因する疾患が糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症、高インス リン血症、糖代謝異常、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリ ド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うっ血性心不全、 浮腫、高尿酸血症および痛風からなる群より選択される疾患である、請求項8

記載の医薬組成物。

- 10. 高血糖症に起因する疾患が糖尿病である、請求項9記載の医薬組成物。
- 5 11. 高血糖症に起因する疾患が糖尿病性合併症である、請求項9記載の医 薬組成物。
 - 12. 高血糖症に起因する疾患が肥満症である、請求項9記載の医薬組成物。
- 10 13. 請求項1~5記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体または その薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効量投与する ことからなる、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療方法。
- 14. 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するための、請求項1~5記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグの使用。
- 15. (A)請求項1~5記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(B)

 20 インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースーピスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴ

ニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキ ナーゼC阻害薬、γーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネ ルアンタゴニスト、転写因子NF-κB阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化ーαーリンクトーアシッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様 成長因子一Ⅰ、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因 5 子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチ ルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、 ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA環元酵素阻害薬、フィブラート系 化合物、β₃-アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレス 10 テロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴ ニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリ セリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチ ンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比 重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役 胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、 15 食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害 薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エン ドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧 薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α2-アドレナリン受容体アゴニスト、抗 20 血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群 より選択される少なくとも1種の薬剤を組合わせてなる医薬。

16. 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療のための、請求項15記載の医薬。

25

17. (B) 成分が、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼ I I 阳

害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース-6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤であり、高血糖症に起因する疾患が糖尿病である、請求項16記載の医薬。

10

25

5

- 18. (B) 成分が、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼ I I 阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1 B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース-6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼ-3阻害薬、グルカゴン様ペプチド-1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体およびアミリンアゴニストからなる群より選択される少なくとも1種の薬剤である、請求項17記載の医薬。
 - 19. (B) 成分が、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬およびインスリン製剤からなる群より選択される薬剤である、請求項18記載の医薬。
 - 20. (B) 成分が、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニ

PCT/JP02/01708

スト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻 害薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V 阻害薬、プロテインチロシンホスファタ ーゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホス ファターゼ阻害薬、フルクトースーピスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デ 5 ヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲ ン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペ プチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリ ン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生 成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、ィーアミノ酪酸受容体アンタゴニス ト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子ΝΓ-κΒ阻害薬、脂質 10 過酸化酵素阻害薬、 N-アセチル化-α-リンクト-アシッドージペプチダー ゼ阳害薬、インスリン様成長因子ーⅠ、血小板由来成長因子、血小板由来成長 因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5 -ヒドロキシ-1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、ス ロデキシド、Y-128、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプ 15 チダーゼ阳害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素 阴害薬、エンドセリン受容体アンタゴニストおよび利尿薬からなる群より選択 される少なくとも1種の薬剤であり、高血糖症に起因する疾患が糖尿病性合併 症である、請求項16記載の医薬。

20

21. (B) 成分が、アルドース還元酵素阻害薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬およびアンジオテンシンII受容体拮抗薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤である、請求項20記載の医薬。

25

22. (B)成分が、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼ I I 阻

害薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー 1 B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース-6 - ホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー 3 阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1 類縁体、グルカゴン様ペプチドー1 アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1 種の薬剤であり、高血糖症に起因する疾患が肥満症である、請求項1 6 記載の医薬。

10

5

- 23. (B) 成分が、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤である、請求項22記載の医薬。
- 24. 15 食欲抑制剤がモノアミン再吸収阻害薬、セロトニン再吸収阻害薬、セ ロトニン放出刺激薬、セロトニンアゴニスト、ノルアドレナリン再吸収阻害薬、 ノルアドレナリン放出刺激薬、 α_1 -アドレナリン受容体アゴニスト、 β_2 -ア ドレナリン受容体アゴニスト、ドーパミンアゴニスト、カンナビノイド受容体 アンタゴニスト、 γ ーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、 H_3 ーヒスタミンアン タゴニスト、L-ヒスチジン、レプチン、レプチン類縁体、レプチン受容体ア 20 ゴニスト、メラノコルチン受容体アゴニスト、αーメラニン細胞刺激ホルモン、 コカインーアンドアンフェタミンーレギュレーテドトランスクリプト、マホガ ニータンパク、エンテロスタチンアゴニスト、カルシトニン、カルシトニン遺 伝子関連ペプチド、ボンベシン、コレシストキニンアゴニスト、コルチコトロ ピン放出ホルモン、コルチコトロピン放出ホルモン類縁体、コルチコトロピン 25 放出ホルモンアゴニスト、ウロコルチン、ソマトスタチン、ソマトスタチン類 縁体、ソマトスタチン受容体アゴニスト、下垂体アデニレートシクラーゼ活性

化ペプチド、脳由来神経成長因子、シリアリーニュートロピックファクター、

5

サイロトロピン放出ホルモン、ニューロテンシン、ソーバジン、ニューロペプ チドYアンタゴニスト、オピオイドペプチドアンタゴニスト、ガラニンアンタ ゴニスト、メラニンーコンセントレイティングホルモン受容体アンタゴニスト、 アグーチ関連蛋白阻害薬およびオレキシン受容体アンタゴニストよりなる群か ら選択される薬剤である、請求項23記載の医薬。

25. (A) 請求項1~5記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体 またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(B) インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促 10 進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体 キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプ チダーゼ I V阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリ コゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フル クトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、 肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3 15 阻害薬、グルカゴン様ペプチド-1、グルカゴン様ペプチド-1類縁体、グル カゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴ ニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキ ナーゼC阻害薬、アーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネ 20 ルアンタゴニスト、転写因子 $NF-\kappa$ B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化ーαーリンクトーアシッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様 成長因子一Ⅰ、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因 子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチ ルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、 ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系 25 化合物、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレス テロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴ ニスト、コレステロール吸収阳害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリ

セリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、 α_2 -アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤を有効量投与することからなる、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療方法。

5

10

15

20

25

26. 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するた めの、(A)請求項1~5記載のグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体また はその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(B) インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促 進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体 キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼ I I 阻害薬、ジペプチジルペプ チダーゼ I V阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリ コゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6-ホスファターゼ阻害薬、フル クトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、 肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3 阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グル カゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴ ニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキ ナーゼC阻害薬、アーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネ ルアンタゴニスト、転写因子 $NF-\kappa$ B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化ーαーリンクトーアシッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様

WO 02/068440

5

10

15

成長因子一Ⅰ、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類緣体、上皮增殖因 子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチ ルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、 ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系 化合物、β₃-アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレス テロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴ ニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリ セリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチ ンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比 重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役 胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、 食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害 薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エン ドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧 薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α2ーアドレナリン受容体アゴニスト、抗 血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群 より選択される少なくとも1種の薬剤の使用。

27. 一般式

20

〔式中のTは2, 3, 4, 6 ーテトラーOーアセチルー β ーDーグルコピラノシル基であり、 R^1 、 R^2 および R^3 は同じでも異なっていてもよく、それぞれ水素原子またはハロゲン原子であり、 R^4 は低級アルキル基またはハロ低級アルキ

ル基であり、R は水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルケニル基、環状低級アルキリデンメチル基、酸素原子ルキル基、環状低級アルコキシ基、環状低級アルキリデンメチル基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を1~4個環内に含む5または6員環の芳香族複素環基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種または同種の置換基を1~3個有していてもよいフェニル基、または一般式 P^{10} -O-A-(式中の P^{10} は水素原子または水酸基の保護基であり、A は低級アルキレン基である)で表される基である〕で表されるグルコピラノシルオキシピラゾール誘導体またはその塩。

10

15

20

28. 一般式

$$R^3$$
 R^4
 R^4

〔式中の R^1 、 R^2 および R^3 は同じでも異なっていてもよく、それぞれ水素原子またはハロゲン原子であり、 R^4 は低級アルキル基またはハロ低級アルキル基であり、Rは水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、ハロ低級アルキル基、ハロゲン原子、低級アルケニル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキル基、環状低級アルキリデンメチル基、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される異種または同種のヘテロ原子を $1\sim4$ 個環内に含む5または6員環の芳香族複素環基、またはハロゲン原子および水酸基から選択される異種または同種の置換基を $1\sim3$ 個有していてもよいフェニル基、または一般式 $P^{10}-O-A-$ (式中の P^{10} は水素原子または水酸基の保護基であり、Aは低級アルキレン基である)で表される基である〕で表されるベンジルピラゾール誘導体またはその塩。

1/2

SEQUENCE LISTING

<110> KISSEI PHARMACEUTICAL CO., LTD. FUSHIMI, Nobuhiko FUJIKURA, Hideki NISHIMURA, Toshihiro KATSUNO, Kenji ISAJI, Masayuki <120> GLUCOPYRANOSYLOXYPYRAZOLE DERIVATIVES AND
 PHARMACEUTICAL USES THEREOF <130> PCT-A0206 <140> <141> <150> JP P2001-053085 <151> 2001-02-27 **<160>** 5 <170> PatentIn Ver. 2.1 <210> 1 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Synthetic DNA primer ⟨400⟩ 1 atggaggagc acacagaggc 20 <210> 2
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence <220> <223> Synthetic DNA primer **<400> 2** ggcatagaag ccccagagga 20 <210> 3 <211> 29 <212> DNA <213 Artificial Sequence <220> <223> Synthetic DNA primer **<400> 3** aacctcgaga tggaggagca cacagaggc 29 <210> 4
<211> 29
<212> DNA
<213> Artificial Sequence

2/2

<220> · <223> Synthetic DNA primer $\langle 400 \rangle$ 4 aacaagciig gcalagaagc cccagagga

29

<210> 5
<211> 25
<212> PRT
<213> Artificial Sequence

<220>
<223> Peptide fused to the carboxyl terminal alanine
 residue of human SGLT2

 $\mbox{$\langle 400 \rangle$ 5}$ Lys Leu Gly Pro Glu Gln Lys Leu Ile Ser Glu Glu Asp Leu Asn Ser 1 $\,$ 15

Ala Val Asp His His His His His His 25

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/01708

			•
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C07H17/02, C07D233/70, A61K31/7056, A61P43/00, 3/10, 3/04, 3/06, 9/10, 9/12, 9/04, 7/10, 19/06 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
	S SEARCHED	automat classification and IPC	
Minimum d	ocumentation searched (classification system followed	by classification symbols)	
Int.	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C07H17/02, C07D233/70, A61K31/7056, A61P43/00, 3/10, 3/04, 3/06, 9/10, 9/12, 9/04, 7/10, 19/06		
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included	in the fields searched
			,
	ata base consulted during the international search (nam		rch terms used)
REGISTRY(STN), CAPLUS(STN), CAOLD(STN)			
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	JP, 55-157504, A (Sankyo Co.	, Ltd.),	28
	08 December, 1980 (08.12.80)	•	
	Compound 69		
	(Family: none)		
P,A	WO, 01/16147, A1 (Kissei Phan 08 March, 2001 (08.03.01), (Family: none)	rmaceutical Co., Ltd.),	1-12,14-24, 26-28
A	KENNETH L. KEES, et al., New Po		1-12,14-24,
	Agents in db/db Mice: Synthes		26-28
	Activity Relationship Studies Substitutedbenzyl) (trifluoron		
	pyrazolenes, J.Med.Chem., 199		
	3920 to 3928	i, ionico, morni, pagos	·
A:	US, 5264451, A (American Hom	e Products Corp.),	1-12,14-24,
	23 November, 1993 (23.11.93), & US 5274111 A	•	26-28
	& US 52/4111 A		. 4
		-	A.
<u> </u>	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
* Special "A" docume	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inte	
conside	red to be of particular relevance	priority date and not in conflict with the understand the principle or theory and	
"E" carlier date	document but published on or after the international filing	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered.	
"L" docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is	step when the document is taken alone	
cited to establish the publication date of another citation or other "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is			
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other combined with one or more other such documents, such		documents, such	
"P" document published prior to the international filing date but later "&" document member of the same patent family than the priority date claimed "combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family			
Date of the a	Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report		ch report
25 March, 2002 (25.03.02) 09 April, 2002 (09.04.02)			
	Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer		
Japa	Japanese Patent Office		
Facsimile No.		Telephone No.	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1998)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/01708

ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
A	JP, 4-234851, A (Laboratories UPSA), 24 August, 1992 (24.08.92), & EP 449699 A2 & FR 2659655 A1 & ZA 9101925 A & AU 9173591 A1 & CA 2038428 A	1-12,14-24, 26-28
A	EP, 598359, Al (Tanabe Seiyaku Co., Ltd.), 25 May, 1994 (25.05.94), & CA 2102591 A & CA 2102591 A & TW 283643 A & US 5731292 A & SG 54120 Al & DE 69328856 E & ES 2149186 T3 & KR 211438 B1	1-12,14-24, 26-28
-		
·		

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/01708

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
 Claims Nos.: 13, 25 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: The inventions as set forth in claims 13 and 25 pertain to methods for treatment of the human body by therapy.
2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1998)

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C07H17/02, C07D233/70, A61K31/7056, A61P43/00, 3/10, 3/04, 3/06, 9/10, 9/12, 9/04, 7/10, 19/06

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C07H17/02, C07D233/70, A61K31/7056, A61P43/00, 3/10, 3/04, 3/06, 9/10, 9/12, 9/04, 7/10, 19/06

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

REGISTRY (STN), CAPLUS (STN), CAOLD (STN)

C. 関連すると認められる文献		
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
x	JP 55-157504 A (三共株式会社) 1980.12.08	28
1 **	化合物番号69	
	(ファミリーなし)	
70.4	mo 01/101/17 11 (ナート / 帯 日 丁野サート ヘル 0001 02 00	1_19_14_94
PA	WO 01/16147 A1 (キッセイ薬品工業株式会社) 2001.03.08	1-12, 14-24,
	(ファミリーなし)	26-28
		<u> </u>

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

[] パテシトファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願自又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

25.03.02

国際調査報告の発送日

09.04.02

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 中木 亜希 (軍)

4P 9282

電話番号 03-3581-1101 内線 3492

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	KENNETH L. KEES, et al., New Potent Antihyperglycemic Agents in db/db Mice: Synthesis and Structure-Activity Relationship Studies of (4-Substitutedbenzyl) (trifluoromethyl) pyrazoles and -pyrazolones, J. Med. Chem., 1996, Vol. 39, No. 20, p. 3920-3 928	1-12, 14-24, 26-28
A	US 5264451 A(AMERICAN HOME PRODUCTS CORPORATION) 1993. 11. 23 & US 5274111 A	1-12, 14-24, 26-28
Α '	JP 4-234851 A(ラポラトワール ウー ペー エス アー)1992.08.24 & EP 449699 A2 & FR 2659655 A1 & ZA 9101925 A & AU 9173591 A1 & CA 2038428 A	1-12, 14-24, 26-28
, A	EP 598359 A1(TANABE SEIYAKU CO.,LTD.)1994.05.25 & JP 2906978 B2 & CA 2102591 A & US 5424406 A & TW 283643 A & US 5731292 A & SG 54120 A1 & DE 69328856 E & ES 2149186 T3 & KR 211438 B1	1-12, 14-24, 26-28
		·
,		
·		
	-	

様式PCT/ISA/210 (第2ページの続き) (1998年7月)

第I橌	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
	第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
1. X	節求の範囲 13,25 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
	請求の範囲13及び25に記載された発明は、治療による人体の処置方法に該当する。
2. 🗌	請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3.	請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に过	べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
•	
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3.	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査	E手数料の異議の申立てに関する注意] 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
] 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。
	App. No. 40/705 (-)

様式PCT/ISA/210 (第1ページの続葉 (1)) (1.998年7月)

App. No. 10/735,179 Filed: December 12, 2003 Inventor: FRICK, et. al.

Inventor: FRICK, et. al.
Docket No. DEAV2002/0086 US NP

PRIOR ART